Zundy Zigen eling

دکتور محمد مجدی عبد الله واصل





بينيه لميلافوا التحمير النجيني

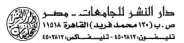
إهداء

إلى كل الدارسين والباحثين في مصر والعالم والعربي

الكيمياء الحركية والكهربية

دكتور محمد مجدى عبد الله واصل استاذ الكيمياء الفيزيائية كلية العلوم - جامعة الأزهر الكتــــاب: الكيمياء الحركية والكهربية المســـوقـــاب: أد. محمدمجدى عبد الله واصل رقم الطبــعــة: الأولى تاريخ الإصــدار: ١٤٢٥هـ - ٢٠٠٤م حـــقـــوق الطبع: محفوظة للناشر المناشــــر: دار النشر للجامعات رقـــم الإيـــداع: ٢٠٠٢/٥٤٣٩ الترقيم الدولى: 7٠٠٢/٥٤٣٩ المحامعات التــرقــيم الدولى: 7٠٠٢/٥٤٣٩ المحامعات التـــرقــيم الدولى: 7/١٥٠١ المحامعات التـــرقــيم الدولى: 7/١٥٠١ المحامعات الم

لا يجوز نسخ أو استعمال أى جزء من هذا الكتاب بأى شكل من الأشكال أو بأية وسيلة من الوسائل (المروفة منها حتى الآن أو ما يستجد مستقبلاً) سواء بالتصوير أو بالتسجيل على أشرطة أو أقراص أو حفظ المعلومات واستسرجاعهها دون إذن كستابي من الناشسر...



بـــانداره الرحيم مُقْتِكُمُ مُنْةً

إن من أهم عوامل النبوغ والتفرق عند الطالب ، هو فهم المادة العلمية فهمًا صحيحًا ، ومن أيسر السبل التي تؤدى إلى ذلك هو توافق اللغة التي نشأ عليها و تربى في ظلها مع اللغة التي تكتب بها المادة العلمية .

لذلك أصبح لزامًا علينا أن نقدم المادة العلمية باللغة العربية للحصول على أنواع المعرفة الختلفة .

وتيسيراً على أبناتي الطلاب في الجامعات والمعاهد العليا وإخواني الباحثين . أقدم هذا الجهد المتواضع و الكيمياء الحركية والكهربية والذي يحتاجه عدد كبير من الطلاب والباحثين في كليات العلوم والتربية والهندسة والزراعة والمهدلة وكليات البنات .

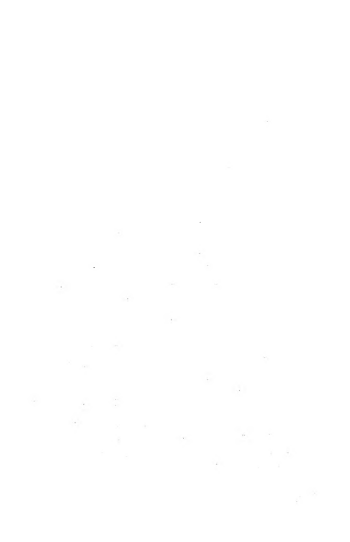
وفى هذا الكتباب حاولت استبعراض بعض الموضوعات الأساسية فى الكيسمياء الحركية والكهربية بأسلوب دقيق يعمل على تزويد الدارسين و الباحثين بالمعلومات الأساسية .

وآمل أن اكون بهذا الجهد المتواضع قد أضفت جديدًا إلى المكتبة العربية في مجال الكيمياء الفيزيائية ، وساهمت في التيسير على الدارسين والباحثين .

والله ولى التوفيق ،،

القاهرة ٢٠٠٣

دكتـور محمد مجدى عبدالله واصل





الكيمياءالحركية

مقب المهادي

الكيمياء الحركية هي فرع من فروع الكيمياء الفيزيائية يختص بدراسة سرعة التفاعلات الكيميائية وآليائها . وتختلف الكيمياء الحركية عن الديناميكا الحرارية في أن الأخيرة تختص فقط بدراسة الحالة الابتدائية والنهائية لأى نظام – وتهتم بدراسة علاقات الطاقة بين المواد المتفاعلة والنواقج في أى تضاعل كيميائي – وهي لا تختص ببحث الميكانيكية التي يتحول بواسطتها النظام من حالة إلى أخرى ولا بالزمن اللازم لهذا التحول . والحركية الكيميائية مكملة للديناميكا الحرارية في إعطاء معلومات يستفاد منها في معرفة طريقة وصول النظام إلى حالة اتزان وكذلك الآلية التي يتحول بها النظام من متفاعلات إلى فواقح .

وليست كل التفاعلات الكيميائية مناسبة لدراسة الحركية فمثلاً كثيراً من التفاعلات الأيونية مشل عمليات التعادل بين حامض قرى وقاعدة قوية تكون سريعة جدًا وتعرف بالتفاعلات اللحظية Instantaneous Reactions ومن أصغلتها أيضًا تفاعلات الانفجار وبعض التفاعلات الأخرى مشل أصغلتها أيضًا تفاعلات الإنفجار وبعض التفاعلات الإنفجاة لا يمكن معها تميين سرعتها أو لابد من اتباع طرق معينة خاصة لتعيينها . وبعض التفاعلات تعيين سرعتها أو لابد من اتباع طرق معينة خاصة لتعيينها . وبعض التفاعلات الأخرى بطيئة جداً لدرجة أنه يلزم بعض الشهور أو السنوات لملاحظة أي تغير ملموس عند درجة الحرارة العادية ومن أمثلة هذه التفاعلات أتحاد الهيدروجين والأكسجين ليعطى الماء في غياب أي عامل مساعد . وتقع كل هذه التفاعلات الأخرى التي يمكن قياس سرعتها بسهولة بين هذين النوعين من التفاعلات وتشمل هذه الجموعة تفاعلات غازية كثيرة وتفاعلات في انحاليل تتضمن مواد وتشمل هذه الجموعة تفاعلات غازية كثيرة وتفاعلات في انحاليل تتضمن مواد

ولا يمكن حاليًا التنبؤ بسرعة التفاعلات الكيميائية من الوجهة النظرية البحتة إلا في أبسط التفاعلات التي عرفت حتى الآن ولهذا فإنه يجب تعيين سرعة التفاعلات الكيميائية عمليًا كل على حدة وغالبًا ما تكون التفاعلات الكيميائية معقدة ، ويعتقد أن معظمها يتكون من سلسلة من التفاعلات الأولية البسيطة التي تكون في مجموعها التفاعل العام .. فمثلاً من المعروف أن تكون كله ريد الهيد وجيز من الهيد وجيز، والكلور بالخطوات الأولية الآبية :

H' + HCl - H₂ + Cl

وعندما تؤخذ هذه الخطوات في مجموعها لأى تضاعل فبإنها تعرف عيكانيكية التفاعل.

سعة التضاعل:

يعبر عن سرعة أى تفاعل كيميائي بمعلومية تركيز أحد المواد المتفاعلة والناتجة من التفاعل العام وتعرف السرعة بأنها و المعدل الزمني للتغير في تركيز المواد المتفاعلة أو الناتجة و ففي التفاعل A_2 B \longrightarrow A_4 B يعبر عن صرعة التفاعل بالمعدل الزمني لاختفاء المادة A_5 ، كما يلى :

(1)
$$\frac{-d c_A}{dt} =$$
(A) الزمنى لاختفاء المادة

حيث cA تركيز المادة (A) في زمن قدره (t) وتعنى الإشارة السالبة أن تركيز

A يتناقص مع الزمن ويمكن التعبير عن السرعة أيضًا باختفاء المادة B

(2)
$$\frac{-d c_B}{dt}$$
 =(B) المعدل الزمنى لاختفاء المادة

كما يمكن التعبير عن السرعة بمعلومية تكوين الناتج A2B بواسطة :

حيث تعنى الإشارة الموجبة أن تركيز A2 B يزيد مع الزمن وتستعمل هذه المشتقات لأن سرعة التفاعلات غالبًا ما تتغير مع الزمن واستعمال تركيز المادة بدلاً من كميتها في تعريف السرعة يجعلها من الخصائص التي لا تتأثر بحجم النظام (Intensive proporty).

ويتضح من الشال السابق أن سرعات التفاعل المعبر عنها بالمعادلات 1, 2, 3 المستقد من الشال السابق 4 من من من مساوية لأن سرعة اختفاء المادة A هي ضعف سرعة اختفاء المادة B وكذلك ضعف سرعة تكوين الناتج A 2 وكذلك ضعف مسرعة تعد سرعة هذا التفاعل بواسطة أحد المشتقات المتكافئة الآتية :

(4)
$$-\frac{d c_A}{dt} = -\frac{2 d c_B}{dt} = \frac{2 d c_{A_2B}}{dt}$$

ولهذا السبب فإنه من المهم أن تحده المادة التي تؤخذ في الاعتبار عند التعبير عن السبرعة التي قند تختلف من مادة إلى أخرى في نفس التضاعل ، وفي الحالة العامة ممكر. كتابة المعادلة العامة التالية :

$$aA + bB = gG + hH$$

ومن السهل أن نستنتج:

$$(5) \frac{I}{a} \left(-\frac{d \, c_A}{dt} \right) = \frac{I}{b} \left(-\frac{d \, c_B}{dt} \right) = \frac{I}{g} \left(-\frac{d \, c_G}{dt} \right) = \frac{I}{h} \left(-\frac{d \, c_H}{dt} \right)$$

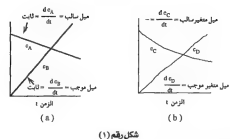
ويستحسن استعمال وحدات التركيز المكافئ بدلاً من التركيز الجزيجرامي في التعبير عن السرعة فإذا كانت x هي عدد المكافئات في اللتر التي تتفاعل في الرقع $\frac{d}{dx}$ هي التعبير الأنسب .

وبجانب التغير في التركيز فإن هناك متغيرات أخرى يمكن استعمالها في

التعبير عن السرعة مثل الضغط في حالة التفاعلات الفازية والدوران الضوثى في حالة التفاعلات التي تتضمن موادًا نشطة ضودًا وتعتمد هذه المتغيرات دائمًا على تركيز المواد المتفاعلة اعتمادًا خطيًا في العادة ولهذا يمكن أن تعامل كأنها مكافئة للتركيز .

ويمكن تفهم معنى سرعة التفاعل بوضوح أكثر إذا درست بيانيًا - نفرض أن العلاقة بين تركيز المواد المتفاعلة والناتجة مع الزمن هي علاقة خطية بالنسبة لتفاعل مثل A - A كما هو مبين بالشكل رقم (1) ويمكن التعبير عن سرعة التفاعل بالمعدل الزمني للتغير في تركيز المادة المتفاعلة أو الناتجة (وتساوى السرعتين $\frac{d c_B}{dt} - e \frac{d c_B}{dt}$) يميل كل من الخطين $A \in B$ على التوالى وبما أن العلاقة خطية فإن الميل يكون ثابتًا ولهذا فإن سرعة التفاعل لا تعتمد على الزمن وحيث إن السرعات ثابتة لهذا التفاعل فإنها لا تعتمد أيضًا على تركيز المواد المتفاعلة والناتجة بالرغم من تغيرهما أثناء التفاعل وكما سنرى فيما بعد يعتبر هذا التفاعل وركما التفاعلات ذات الرتبة صفر .

وإذا اعتبرنا تفاعلاً آخر: C — C لا تكون فيه العلاقة بين التركيز والزمن علاقة من شكل (b 1) والزمن علاقة خطية بل في صورة منحنى كما هو مبين في شكل (b 1) ويلاحظ أن ميل المنحنى يتغير باستمرار مع الزمن وبما أن الميل يساوى السرعة فإن الأخيرة تتغير أيضًا مع الزمن ومع تركيز المواد المتفاعلة والناتجة وكما سنرى فيما بعد أن هذه التفاعلات ليست من رتبة الصفو.



(1)

العوامل التي تؤثر على سرعة التفاعل :

تعتمد سرعة التفاعلات الكيميائية على عدة عوامل أهمها ما يلى :

- طبيعة المواد المتشاعلة: تتغير السرعة من تفاعل إلى آخر تبعًا
 للحالة الطبيعية للمواد المتفاعلة (غاز – سائل - صلب) ونوعها (أيون – جزئى متعادل – شق حر) وأيضًا تبعًا لتركيبها الكيميائى.

۲ - درجة الحوارة ، تزداد سرعة التفاعل في معظم الأحيان بزيادة درجة الحرارة وقد وجد أنه في حالات كثيرة تتضاعف سرعة التفاعل مرتين أو ثلاث مرات لكل زيادة في درجة الحرارة قدرها ، ١ " م .

٣ - التركيين: في معظم الحالات تكون سرعة التفاعل الكيميائي دالة لتركيز بعض أو كل المواد المشتركة في التفاعل (مواد متفاعلة وناتجة) ولكن لعادة المواد المتفاعلة عمومًا تزيد في العادة المواد المتفاعلة عمومًا تزيد من سرعة التفاعل ويجب أن نضع في الاعتبار أن سرعة أي تفاعل لا تظل ثابتة طوال سير التفاعل ولكنها تكون أعلى ما يمكن في البداية ثم تقل تدريجيًا مع الزمجة النظرية تحتاج سرعة التفاعل المتفاعلة ومن الوجهة النظرية تحتاج سرعة التفاعل

إلى وقت لا نهائي لكي تصل إلى الصفر . وعمليًا فإن السرعة تصبح أقل ما يمكن بعد فترة معينة عندها يصبح من المستحيل قياس سرعة التفاعل .

3 - الضغط والتحجم وعند دراسة التفاعلات الغازية نجد أنه من المكن تشبيت حجم النظام أو ضغطه ، وأبسط طريقة هي تشبيت النظام الغازى في الوعاء الحاوى له ثم ندرس الزيادة في الضغط مع الزمن وهي غالبًا ما تكون دالة مباشرة للتغير في التركيز مع الزمن . وفي التفاعلات التي تتم في الأنظمة السائلة والصلبة يسهل التحكم في الضغط .

0 - العوامل المساحدة: ويتأثر عدد كبير من التفاعلات بوجود كميات صغيرة جداً من مواد لها القدرة على إصراع أو إبطاء سرعة هذه التفاعلات. وتسمى هذه المراد بالعوامل المساعدة وتعرف التفاعلات التي تشأثر بها بالتفاعلات الخفزة (Gatalyzed Reactions) ويطلق على هذه الظاهرة اسم الحفز

ويعرف المامل الخافز بأنه المادة التى تستعمل أثناء تفاعل كيميائيًا ولكنها تسترد فى نهاية التفاعل دون أن تتأثر كيميائيًا . أى أن العامل المساعد يتدخل فى التفاعل فى أحد مراحله المتوسطة فقط ولكنه يسترد فى النهاية كما كان . وإذا سبب العامل المساعد زيادة فى صرعة التفاعل فإنه يسمى عامل مساعد موجب وإذا سبب نقصًا فى السرعة فيعرف بالعامل المساعد السالب .

٣ - وسط التنهاعل ، يكون للوسط الذي يتم فيه التهاعل في حالة التفاعل في حالة التفاعلات السائلة تأثيراً كبيراً على السرعة وقد وجد أن تغيير المذيب يمكن أن يغير من سرعة التفاعل السائل إلى عدة أضعافها ومن الأمثلة المشهورة لهذه الحالة تفاعل يوديد الإيثيل مع ثلاثي ميثيل أمين لتكوين ملح آمونيومي رباعي .

وجــد أن مسرعــة التــفــاعل تزداد إلى 1000 ضـعف إذا تغــيــر المذيب من الهيكسان الحلقي إلى النيتروبنزين عند نفس الظروف. ٧ - السطح: يطلق اصطلاح التفاعلات المتجانسة على كل التفاعلات التى تتم في حالة طبيعية واحدة (غازية أو سائلة) وهي عمومًا حالة معظم التفاعلات البسيطة التي تتم في الحاليل – أما التفاعلات التي تتم فقط على سطح الانفصال بين حالتين مختلفتين فتسمى بالتفاعلات غير المتجانسة.

قانون السرعة ؛ (Rate Expression)

تسمى العلاقة الأساسية بين السرعة والتركيز بقانون السرعة أو بالمعادلة الحركية وعمومًا لا يمكن التنبؤ بقانون السرعة لأى تفاعل بجرد معرفة المعادلة الكيمايتية الموزونة فمثلاً بالرغم من أن التفاعل بين الهيدورجين وكل من اليود أو البروم يتبع نفس المعادلات الكيميائية إلا أن قانون السرعة يختلف اختلافًا تامًا في الحالتيس، :

$$\begin{split} H_2 \, + \, I_2 &= 2 \, HI \quad \frac{d \, c_{HI}}{dt} \, = k c_{H_2} \cdot \, C_{I_2} \\ H_2 \, + \, B_{I_2} &= 2 \, HBr \quad \frac{d \, c_{HBr}}{dt} \, = \, \frac{k \, c_{H2} \, \cdot \, c_{Br2}}{I + k \, C_{HBr} / \, C_{Br_2}} \end{split}$$

ويفسر هذا الاختلاف في معادلة السرعة بالاختلاف في ميكانيكية كل من التفاعلين - ففي حالة الهيدروجين واليود يتم التفاعل عن طريق صدمات ثنائية بين جزىء واحد من كل منهما أما في حالة الهيدروجين والبروم فإن التفاعل يتم بصورة معقدة تتضمن أولاً تفكك جزيئات البروم إلى ذرات يتبعها تفاعل بين هذه الذات و سد الحذيثات كما ملى:

$$Br_2 \longrightarrow 2 Br$$
 $Br + H_2 \longrightarrow HBr + H$ slow

 $H + Br_2 \longrightarrow HBr + Br$ fast

 $H + HBr \longrightarrow H_2 + Br$ fast

ويتضح من الأمثلة السابقة أنه لا يمكن التنبؤ بميكانيكية التفاعل اعتماداً على التفاعل الكلى فقط .

الطرق العملية لقياس سرعة التفاعل:

يمكن تعيين سرعة التفاعل بدراسة التركيز كدالة للزمن ويتم هذا عند درجة حرارة ثابتة حيث يحضر مخلوط التفاعل بتركيزات ابتدائية معينة ويوضع في حمام ذى درجة حرارة ثابتة وتقاس الزيادة في تركيز المواد الناتجة أو النقص في تركيز المواد المتفاعلة مع الزمن باستعمال طريقة مناسبة ومن هذه التناتج يمكن استناج السلوك الحركي للتفاعل وكذلك قانون السرعة. ويمكن دراسة اعتماد السرعة على درجة الحرارة بإعادة العملية عدة مرات عند درجات حرارة مختلفة.

وهناك طريقتان لتعيين تركييز مادة متفاعلة أو ناتجة وهما الطريقة الكيميائية والطريقة الطبيعية :

الطويقة الكيميائية: وتسضمن التعيين المباشر لتركيز أصد المواد المتفاعلة أو الناتجة باستعمال التحليل الحجمى أو الوزنى وتُفضل الأولى لسرعتها فسرَّخَذ عينات من التفاعل عند قترات زمنية معينة ثم يوقف التفاعل في هذه العينات وتحلل لتعيين التركيز . وإيقاف التفاعل أو إبطاء سرعته إلى أدنى حد محمّن في العينات المأخوذة عامل هام جداً في دراسة السرعة . ويتم هذا بواسطة عمل تغير مفاجئ مثل خفض درجة الحوارة بتبريد العينة تبريداً سريعًا أو إزالة العامل المساعد أو إضافة مانع لحدوث التفاعل أو انتزاع مادة متفاعلة . فإذا كانت المادة المراد تعيين تركيزها قاعدية يمكن معايرتها بواسطة حامض قياسي وإذا كانت - المادة – كلوريد متأين يمكن معايرتها بواسطة حامض قياسي وإذا

ومن مزايا الطريقة الكيمائية للتحليل أنها تعطى القيمة المطلقة للتركيز ولكنها ليست أحسن الطرق للحصول على نتائج دقيقة لأنها تخلط بمخلوط النفاعل وكذلك لأنها تستغرق وقتًا معينًا في عملية إيقاف التفاعل في العينة. الطريقة الطبيعية: وتعتبر هذه الطرق كلما أمكن تطبيقها أكثر ملائمة من الطريقة الكيميائية . وفي ملائمة من الطريقة الكيميائية لأنها تتجنب عيوب الطريقة الكيميائية . وفي الطريقة الطبيعية يدرس التفاعل باستعمال خاصية طبيعية معينة تتفير مع الزمن ويمكن بواسطتها حساب درجة التركيز .

فمشالاً في التفاعلات الفازية المصحوبة بتغير في الحجم فإن أنسب خاصية يمكن دراستها هي التغير في الضغط عند ثبوت الحجم أو التغير في الحجم عند ثبوت الحجم أو التغير في الحجم عند ثبوت الضغط وتستعمل الطريقة الأخيرة أحيانًا في بعض الأنظمة السائلة المصحوبة بزيادة في الحجم . وأيضًا إذا كانت المواد المتفاعلة أو النابجة لها القدرة على أن تدير مستوى الضوء المستقطب أي إذا كانت المواد نشطة ضوئيًا فإن التغير في التركيز مع الزمن يمكن أن يدرس بقياس مدى التغير في درجة النشاط الضوئي للمخلوط المتفاعل ومن الطرق الطبيعية الأخرى التي يمكن استعمالها الصوصيل الكهربائي ، معامل الانكسار ، التصاعد الفازى ، التحليل الطبقى ، الحسامسية التحليل اللونى ، اللزوجة ، التشتت الضوئى ، الرسم القطبى ، الحسامسية المناطيسية ، الطبق الكتاطيسية ، الطبق المناطيسية ، الطبق الكتالي ، ثابت العزل .

وقتاز الطريقة الطبيعية للتحليل بأنها سريعة بحيث يمكن بواسطتها تسجيل عدة قراءات عملية في وقت محدود . وتؤخذ هذه القياسة عادة في نفس الوعاء الحاوى للتضاعل بدون أخذ عينات وهكذا يمكن تجنب الخطأ في قياس هذه العينات .

ومن عيوب هذه الطريقة أنها لا تعطى قيمًا مباشرة للتركيز المطلق كما أن الأخطاء الناتجة من التفاعلات الجانبية المصاحبة للتفاعل الأساسي تظهر بوضوح في هذه الطريقة. رتبة وجزيئية التفاعلات: Order and Molecularity of Reactions

وتبة التشاعل: يعبر عن النغير في سرعة التفاعل مع التغير في تركيز المواد المتفاعلة بواسطة قانون فعل الكتلة. وينص هذا القانون على أنه و تتناسب سرعة التفاعل في أى لحظة مع تركيز المواد المتفاعلة مرفوعًا إلى أس يساوى عدد جزيئات كل مادة داخلة في التفاعل فمثلاً بالنسبة للتفاعل:

تناسب سرعة التفاعل مع CA ، وبالنسبة للتفاعلات :

. على التوالي 2 على التوالي 2 تتناسب سرعة التفاعل مع

وكذلك بالنسبة للتفاعلات:

. Unique C $_{A}^{2}$. C_{B} , C_{A} . C_{B}^{2} about limit triples .

ويتضح عما سبق أن السرعة تختلف باختلاف نوع التفاعل وعدد الجزيات الداخلية فيه عند ثبوت درجة الحرارة . وللتمييز بين هذه التفاعلات يستعمل الاصطلاح المعروف برتبة التفاعل وتعرف رتبة التفاعل الكيميائي أنها و مجموع الأسس التي ترفع إليها تركيزات المواد المتفاعلة في معادلة السرعة » أو و عدد الجزيئات أو الذرات التي تعتمد على تركيزها سرعة التفاعل » . فإذا كانت معادلة السرعة كالآتي :

$$-\frac{dc}{dt} = KC_1^{n_1}C_2^{n_2}C_3^{n_3}$$

حيث k هى ثابت فإن رتبة التفاعل بالنسبة للمكونات المنفردة هى : ، na , na , na ولخ ورتبة التفاعل الكلية هى :

$$n = n_1 + n_2 + n_3 + \dots$$

وعلى هذا فإن التفاعل (a) يسمى تفاعلاً من الرتبة الأولى والتفاعلات (d) (c) من الرتبة الثالثة . (d) من الرتبة الثالثة .

٧ - جريشية الاتشاعل: تعرف جزيئية التفاعل بأنها و عدد الجزيئات الدخلة في الخطوة المؤدية للتفاعل ع. ويلاحظ في الأمثلة من (a) إلى (c) أن رتبة التفاعل تتشابه مع جزيئية التفاعل - فالتفاعل الأول عبارة عن تفاعل من الرتبة الأولى وأحادى الجزيئية والتفاعلان الثاني والثالث عبارة عن تفاعلين من الرتبة الثانية وثدائي الجزيئية - أما التفاعلات الخاص والسادس فهي تفاعلات من الرتبة الرائية وثلائية الجزيئية . وبالرغم من أن هذا التشابه يلاحظ في التفاعلات الكثيرة إلا أنه ليس قاعدة عامة . فبدلاً بالنسبة للتفاعلات الآتية :

نتوقع أن يكون التفاعل الأول من الرتبة الأولى والثانى من الرتبة الثالثة. ولكن حقيقة وجد أن التفاعلين هما من الرتبة الثانية . وبما أن رتبة التفاعل يمكن أن تختلف عن جزيئيت فإنه يجب التمييز بينهما وعلى هذا فإن التفاعلات تسمى أحادية الجزيئية أو ثنائية الجزيئية ... إلخ . إذا كانت عدد الجزيئات الداخلة في التفاعل هي جزيء واحد أو اثنين ... إلخ على التوالى . أما رتبة التفاعل فتطلق على العلاقة بين سرعة التفاعل وتركيز المواد المتفاعلة .

أمثر الترو

١ - تحلل الصوسجين،

$$COCI_2 = CO + CI_2$$

ويعبر عن السرعة بالمعادلة:

$$\frac{dx}{dt} \qquad \qquad \text{Rate} = -k \, C_{\text{COCI}_2}$$

تتناسب سرعة التفاعل مع تركيز الفوسجين مرفوع إلى أس واحد ولهذا فهو تفاعل من الوتبة الأولى وكذلك أحادى الجزيشية لأنه يتضمن جزىء واحد فقط.

٢ - التحليل الحراري لأندريد الخليك:

$$(CH_3 CO_2)_2O \longrightarrow CH_3 COOH + CH_2 = C = O$$

: $(CH_3 CO_2)_2O \longrightarrow CH_3 COOH + CH_2 = C = O$

Rate = $-k C_{(CH_3CO_2)_2O}$

وهذا التفاعل من الرتبة الأولى وأحادي الجزيئية .

٣ - تحلل خامس أكسيد النيتروجين :

 $N_2 O_5 \longrightarrow 1/2 O_2 + NO_2$

Rate = $-k C_{N_2O_5}$

وهذا التفاعل من الرتبة الأولى وأحادى الجزيئية .

٤ - التميؤ القاعدي لأي استركخلات الإيثيل مثلاً:

 $CH_3 CO_2 C_2 H_5 + NaOH \longrightarrow CH_3 CO_2 Na + C_2 H_5 OH$

Rate = $-k C_{aster} \cdot C_{NaOH}$

وهذا التفاعل من الرتبة الثانية وثنائي الجزيئية.

٥ - التضاعل بين اليود والأيدروجين ،

 $H_2 + I_2 = 2 HI$

Rate = $-k C_{H_2} \cdot C_{I_2}$

وهذا التفاعل من الدرجة الثانية وثنائي الجزيئية .

٦ - تحلل فوق أكسيد النتروجين :

 $2 \text{ NO}_2 = 2 \text{ No} + \text{ O}_2$ Rate = $-k \text{ C}_{\text{NO}}^2$

والتفاعل من الرتبة الثانية وثنائي الجزيئية .

٧ - أكسدة أكسيد النيتريك: (عكس التفاعل السابق)

 $2 \text{ NO} + \text{O}_2 \longrightarrow 2 \text{ NO}_2$

Rate = $-k C_{NO_2}^2$. C_{O_2}

والتفاعل من الرتبة الثالثة وثلاثي الجزيئية .

٨ - التضاعل بين أكسيد النيتريك والبروم :

2 NO + Br₂ -----> 2 NOBr

Rate = $-k C_{NO}^2$, C_{Br}

والتفاعل من الرتبة الثالثة وثلاثي الجزيئية.

٩ - وكما ذكر من قيل فإنه لا يشترط أن تتساوى رتبة التفاعل والجزيئية.
 ومن أمثلة ذلك تفاعل كلوريد البنزويل مع الميثانول:

 $(C_6H_5)_3CCI + CH_3OH = (C_6H_5)_3COCH_3 + HCI$

وجد أن التفاعل من الرتبة الثالثة (رتبة ثانية بالنسبة لكلوريد البنزويل ورتبة أولى بالنسبة للميثانول) ومعادلة السرعة كالآتي : Rate = $-k C_{(C_6H_5)_3} \cdot CCI \cdot C_{CH_3 OH}^2$

١٠- تحلل هيبوكلوريت البوتاسيوم:

3 KCIO → KCIO₃ + 2 KCI

والتفاعل من الوتبة الثانية وثلاثي الجزيئية .

Rate = $-kC_{KCIO}^2$

١١- تطل غاز الأمونيا في وجود عامل مساعد (موليبدنيوم ساخن):

 $2 \text{ NH}_3 \longrightarrow N_2 + 3 \text{ H}_2$

التفاعل ثنائي الجزيئية ولكنه من الرتبة صفر وهذا سيوضح بالتفصيل فيما بعد .

Rate = $-kC_{NH_2}^2 = -k$

٢ ٩ -- تنطبق الحالة السابقة على التفاعل:

 $2\,\mathrm{HI}\,=\,\mathrm{H}_2\,+\,\mathrm{I}_2$

الذى يتم على سطح الذهب كعامل مساعد .

٩٣ - يمكن أن تكون رتبة التفاعل كسرًا مثل التحلل الحرارى للإسيتالدهيد في الحالة الغازية عند درجة ٥٠٥٠م تحت ظروف معينة :

CH₃ CHO — → CH₄ + CO

تفاعل أحادى الجزيشية ولكنه ليس من الرتبة صفر ووجد أن رتبة تساوى ٣ / ٣ :

Rate = $-k C_{CH_3}^{3/2}$ OHO

١٤- التفاعل بين الهيدروجين والديوتيريوم (الهيدروجين الثقيل):

 $H_2 + D_2 = 2 HD$

: ۲/۳ الذي يتم بميكانيكية الهيدروجين الذري وتساوى الرتبة Rate = - k
$$\rm C_{H_2}^{1/2}$$

أى أن التفاعل الكيميائي يكون كالآتى:

$$H + D_2 \longrightarrow HD + D$$

: Zero - Order Reactions

هى التفاعلات التى لا تعتمد فيها السرعة على تركيز المواد المتفاعلة ومن أمثلتها تحلل يوديد الهيدروجين والأمونيا على سطح كل من الذهب والموليبدنيوم على التوالى .

2 HI
$$\xrightarrow{\text{Au}}$$
 H₂ + I₂
2 NH₃ $\xrightarrow{\text{Mo}}$ N₂ + 3 H₂

وعند الضغوط العالية للمواد المتفاعلة فإن سطح المعدن المستعمل كعامل مساعد والذى يحدث عليه التفاعل يتغطى قامًا بالجزيئات المتفاعلة. وعلى هذا فيإن الزيادة في ضغط (تركيز) الغاز لن يكون له أى تأثير على كمية المادة المتفاعلة على السطح أى أن تركيز المادة المتفاعلة لن يؤثر على السرعة ويصبح المتفاعلة على الكرتية صفر . وبالنسبة لمادة متفاعلة A مثلاً تكون معادلة التفاعل :

$$-\frac{d c_A}{d t} = k C = k$$
(1)

حيث k هي ثابت السرعة للتفاعل ويجب ملاحظة أن سرعة التفاعل تظل ثابتة مع الزمن .

وأيضًا إذا كان تركيز المادة المتفاعلة كبيراً جداً لدرجة أن سير التفاعل لا يؤثر على تركيزها أى يستهلك منها كمية صغيرة جداً فإن التفاعل يكون من الرتبة صفر ففى هذه الحالة يمكن اعتبار أن تركيز المادة المتفاعلة يظل ثابتًا بينما يزداد تركيز المادة الناتجة ويعبر عن سرعة تكون الناتج بمعادلة السرعة الآتية:

$$\frac{dx}{dt} = k \qquad (2)$$

وبإجراء التكامل للمعادلة (2) نجد أن :

$$X = kt + \Theta \qquad(3)$$

حيث ⊖ هي ثابت التكامل وبإجراء التكامل لنفس المعادلة بين الحدود.

: حمفر عند زمن
$$t$$
 عند زمن مقداره t نحصل على x

أى أنه في تفاعلات الرتبة صفر يزداد تركيز الناتج مع الزمن ويجب ملاحظة أن وحدات ثابت السرعة k بالنسبة للتفاعلات من الرتبة صفر هي تركيز / زمن أي تساوى جزيجرام / لتر ثانية .

ومن أمثلة هذه التفاعلات تحلل أكسيد النيتروز على سطح البلاتين الساخن:

$$2 N_2 O \xrightarrow{pt} 2 N_2 + O_2$$

وكذلك الإتحاد الكيميائي الضوئي بين الهيدروجين والكلور في وسط مائي. H₂ + Cl₂ ----- 2 HCl

وهى تفاعل ثنائى الجزيئية ولكنه من رتبة الصفر لأن الماء يكون مشبعًا بالغازات المتفاعلة .

تضاعلات الرتبة الأولى First - Order Reactions :

وهى التفاعلات التي تعتمد فيها السرعة على تركيز مادة متفاعلة واحدة فقط ويمثل التفاعل بالمعادلة العامة التالية :

A Products

حيث تتناسب مسرعة التفاعل مع تركينز المادة A مرفوعًا إلى أس واحد وتكتب المعادلة الرياضية التي تمثل معدل اختفاء المادة A مع الزمن كالآتي :

$$-\frac{d c_A}{dt} = k c_A \dots (9)$$

حيث ثابت السرعة للتفاعل من الرتبة الأولى وهو يساوى سرعة التفاعل عندما يكون التركيز مساويًا للوحدة وحيث إن قيم كل من $\frac{d^2 C_A}{dt}$ لها وحدات تركيز / زمن ، تركيز على التوالى فإن $c_A \cdot (dc_A/dt) / c_A$ فإن تكون وحدات تركيز / زمن ، تركيز على التوالى فإن $c_A \cdot (dc_A/dt) / c_A$ فإن تكون وحداتها عبارة عن مقلوب الزمن . أى (زمن $)^{-1}$. وعلى هذا فإنه بالنسبة لشاعلات الرتبة الأولى تكون $c_A \cdot (dc_A/dt) / c_A$ للتفاعل ولا تعتمد على وحدات التي كيز للتفاعل ولا تعتمد على وحدات التي كيز المستعملة .

وللحصول على تعبير يربط العلاقة بين تركيز المادة التفاعلة والزمن يجب إجراء التكامل للمعادلة (9) والذي يتم يضرب الطرفين في dt / ca .

$$\int \frac{dc_A}{c_A} = -k \int dt \dots (10)$$

وتسمى هذه العملية بفصل المتغيرات لأن كلاً من طوفي المعادلة (10) يحتوى على دوال لمتغير واحد وبإجراء التكامل:

$$\operatorname{In} c_{A} = -k t + \Theta \qquad \dots \tag{11}$$

حيث ⊖ هي ثابت التكامل وباستعمال اللوغاريتمات للأساس (١٠)

$$\log c_A = -\frac{kt}{2.303} + \frac{\Theta}{2.303}$$
 ::: (12)

وتعطى المعادلة (12) تركيز المادة عند زمن معين t ويمكن استبعاد ثابت المتكامل إذا أجرينا التكامل بين الحدود c_{A_1} عند زمن c_{A_2} عند زمن c_{A_2} عند زمن c_{A_3} عند زمن c_{A_3} تركيز d_{A_3} عند d_{A_3} وعند d_{A_3} وعند d_{A_3} ويكون d_{A_3} ويعطى هذا التكامل المعادلة الآتية :

$$\begin{bmatrix} \ln c_A \end{bmatrix}_{c_{A_1}}^{c_{A_2}} = -k \begin{bmatrix} t \end{bmatrix}_{t_1}^{t_2}$$

$$\ln c_{A_2} - \ln c_{A_1} = k (t_2 - t_1)$$

$$\ln \frac{c_{A_2}}{c_{A_1}} = k (t_2 - t_1)$$
(13)

t ويمكن تمثيل التركيز c_{A_1} عند زمن t_1 بالتركيز الابتدائى c_{A_0} عند زمن $t_2 = t$ ، وتصبح صفر وكذلك التركيز c_{A_2} بالقيمة c_{A_3} التبقية عند زمن $t_2 = t$ ، وتصبح المعادلة (13) كالآتى :

$$\ln \frac{c_{A_0}}{c_{A_0}} = kt$$
(14 - a)

$$\log \frac{c_{A_O}}{c_A} = \frac{k}{2.303} t$$
(14)

$$\log \frac{c_{A_2}}{c_{A_1}} = \frac{k}{2.303} t$$

$$\log C_A = -\frac{k}{2.303} + \log C_{AO}$$
 (14-b)

ويمكن التعبير عن قانون السوعة بطويقة أخرى كالآتي :

إذا كانت a هى التركيز الابتدائي للمادة X ، A تركيز المادة المستهلكة عند زمن t فإن (a - x) تمثل تركيز المادة A عند زمن t وبالتحويض في المعادلة (9)

$$-\frac{d(a-x)}{dt} = k(a-x).....(15)$$

$$-\frac{da}{dt} - \left(-\frac{dx}{dt}\right) = \frac{dx}{dt} \quad \dots \dots \quad (16)$$

وذلك لأن da تساوى صفرًا حيث إن a ثابت ومن المعادلات (15)، (16) .

$$\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}t} = k(a-x).....(17)$$

وفى المعادلة (17) يلاحظ أن $\frac{dx}{dt}$ كمية موجبة لأن X تزداد مع الزمن . ويفصل المتغيرات ثم إجراء التكامل للمعادلة (17) بين الحدود X=0 عند زمن X=0 .

$$\int_{0}^{x} \frac{dx}{a-x} = -k \int_{0}^{t} dt$$

$$\left[-in (a-x)\right]_{0}^{t} = \left[kt\right]_{0}^{t}$$

$$\ln \frac{a}{a-x} = kt \dots (18-a)$$

$$\log \frac{a}{a-x} = \frac{k}{2.303} t \dots (18)$$

$$\log \frac{a-x}{a-x} = -\frac{k}{2.303} t$$

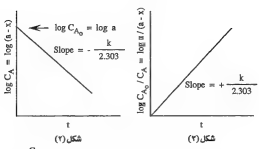
$$\log (a-x) = \frac{-k}{2.202} + \log a$$
 (18-b)

والمعادلات (a - 18), (18) و (b), (18 - 18) غنل كل منها المعادلة اخركية للتفاعل من الرتبسة الأولى ويلاحظ أن المعادلات (a - 18), (d - 18) مطابقة عامًا للمعادلات (d - 18), (a - x) على التوالى حيث إن (a - x) = c م

 $\log c_A$ ويتضح من المعادلات (da - a) , (a - b) أن العلاقة البيانية بين $\log c_A$ ويتضح من المعادلات نامطى خطًا مستقيمًا له ميل سالب يساوى $\frac{k}{2.303}$ - أى أن لم يمكن الحصول عليها من المعادلة :

$$k = -2.303 \times \text{Slope}$$
(19)

ويعطى تقاطع هذا الخط مع الخور العادى (عند 1 = صفر) التركيز الأولى للمادة <math>A أى أنه للتعيين إذا كان للمادة A أى أنه للتعيين إذا كان الشمادة A أى أنه للتعيين إذا كان الشماعل من الرتبة الأولى أم لا ترسم العلاقة بين $\log C_A$ والزمن فإذا نتج خط مستقيم يمكن أن يكون التفاعل من الرتبة الأولى .



 $\frac{C_{A_O}}{A_C}$ ويستنتج من المعادلات (14) ، (18) أن رسم العلاقـة بين المعادلات (18) او $\frac{a}{(a-x)}$ و $\frac{a}{(a-x)}$ الرمن يعطى خطًا مستقيمًا له ميل موجب يمر بنقطة الأصل . ويساوى هذا الميل $\frac{a}{(a-x)}$ كما يتضح في الشكل رقم (٣) .

فترة نصف العمر Half Life Period :

تعرف فترة نصف العمر لأى تفاعل بأنها ϵ الزمن اللازم لكى ينخفض تركيز المادة المتفاعلة إلى نصف قيمته الأولية ϵ أو ϵ الزمن اللازم لإتمام نصف النفاعل ϵ وبالتالى عندما تصبح القيمة المتبقية ϵ (ϵ - ϵ) تساوى ϵ 2.

وبالتعريض عن x بالقيمة 2/8 وعن t بالقيمة
$$t_{1/2}$$
 في المعادلة (18) نحصل
$$t_{1/2} = \frac{I}{k} \text{ In } \frac{a}{a - a/2} \qquad : \text{ also } : \text{ als$$

ومن الواضح أن هذا التعبير لا يحتوى على a أى أن فترة نصف العمر لأى تفاعل من الدرجة الأولى لا تعتمد على التركيز الأولى وبتعبير آخر فإن التفاعل من الدرجة الأولى يستغرق نفس الزمن لإتمام نصف التفاعل مهما كانت قيمة التركيز الأولى كبيرة أو صغيرة .

أمثلة لتطاعلات الرتبة الأولى:

(1) تضاحلات غاربية من الوتبة الأولى: ومن أمثلتها التحلل الحراري لأكسيد النيتريك وخامس أكسيد النتروجين والأثيرات الأليفاتية ومركبات الآزو والأمينات وبروميد الإيثيل وفيما يلى شرح لبعض هذه التفاعلات.

ا - التحلل الحراري للأزوايزويروبان Azoisopropane ،

يتحلل هذا المركب إلى الهكسان والنتروجين طبقًا للمعادلة:

$$(CH_3)_2 CHN = NCH (CH_3)_2 \longrightarrow N_2 + C_6 H_{14}$$

بين درجات الحرارة 0.0 ، 0.0 و و لدرس سرعة التفاعل بقياصات الضغط والمعلومات الضرورية هنا هي الضغط الأولى للمادة المتفاعلة والضغط الكلي للنظام عند مراحل التحلل الختلفة ويمكن حساب ثابت السرعة كالآتى : نفرض أن 1.0 هي الضغط الأولى للمادة المتفاعلة 0.0 هي الضغط الكلي 0.0 هي النقص في ضغط المادة المتفاعلة وكلها عند زمن 0.0 .

.
$$P_A = P_i - x$$
 , $P_{N_2} = P_{C_6} H_{14} = x$. ويكون الضغط الكلى للنظام :

$$P = P_A + P_{N_2} + P_{C_6}H_{14}$$
$$= (P_i - x) + x + x$$
$$= P_i + x$$

وبالتعويض بهذه القيمة عن x نحصل على :

$$P_A = P_i - x$$

= $P_i - (P - P_i)$
= $2 P_i - P$

وحيث إن a في المعادلة (a - a) تتناسب مع P_i ، كذلك (a - a) تتناسب مع

 $k=\frac{2.303}{t}~\log{\frac{P_i}{P_A}}$ يكون التعبير عن السرعة كالآتى : $=\frac{2.303}{t}~\log{\frac{P_i}{2\,P_i-P}}$

٢ - تحلل خامس أكسيد النتروجين :

 $N_2 O_5 (g) = N_2 O_4 (g) + 1/2 O_2 (g)$

الضغط الجزئي لخامس أكسيد النتروجين المتحلل (x) = ضعف الضغط الجزئي للأكسجين المتكون عند أي وقت معين ومع ملاحظة التعقيد الناتج من تحلل رابع أكسيد النتروجين المتكون :

$$N_2 O_4 \longrightarrow 2 NO_2$$

يمكن حساب الضغط الجزئى للأكسجين من الضغط الكلى للنظام أثناء مبير التفاعل . وبتطبيق المعادلة (18) يتضح أن ثابت السرعة لا تتغير قيمته تقريبًا فى الأزمنة المختلفة وهذا يثبت أن التفاعل من الرتبة الأولى .

(ب) تطاعلات الرتبة الأولى في المحاليل :

هذه التفاعلات مثل تحلل خامس أكسيد النتروجين في وجود رابع كلوريد الكربون كمذيب وتحلل حامض المالونيك وثلاثي كلورو الخليك في اغاليل الماثية وكذلك تفكك أملاح الديازونيوم في الماء وفيما يلى سنورد شرحًا لبعض هذه التفاعلات.

١ - تجلل البنزين ديازونيوم كلوريد في الماء :

Benzene Diazonium Chloride

وهذا المركب NCI المركب $C_6H_5N=NCI$ بوجد فيقط في المحاليل المائية ويتبحلل بالتسخين معطيًّا غاز النتروجين . ويؤخذ حجم النتروجين المتكون كمقياس للنقص في تركيبز المركب . يسخن معلول من هذا الملح بمسرعة إلى الدرجة المطلوبة ثم يسمح للتفاعل أن يتم في حمام ذي درجة حرارة ثابتة . ويدرس التفاعل بقياس حجم النتروجين النائج (V) بعد فترات زمنية مختلفة ولامتكمال المتاثج المطلوبة بحسب التركيز الأولى (معبرًا عنه بالمستيمتر المكمب من غاز النتروجين ويرمز إليه بالرمز ((()) من كمية المادة الأصلية . ويحسب ثابت السعة حالآت. :

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{a}{a-x} = \frac{2.303}{t} \log \frac{Vo}{Vo-V}$$

ويحسب ثابت السرعة من ميل الخط المستقيم من رسم (V - V0) log مع الزمن وعند درجة حرارة ٥٠ م و كمية من المادة المتفاعلة تكافئ ٩٨,٣ سنتيمتر مكعب من النتر وجين تكون القيمة كالآتي .:

$$k = -2.303 \times (Slope)$$

= -2.303 (-0.0303)
= 0.0709 min⁻¹

٢ - تحلل خامس أكسيد النتروجين في رابع كلوريد الكربون كمذيب؛

$$N_2 O_5 = 2 NO_2 + 1/2 O_2$$
 (9)

ويذوب كل من خامس أكسيد النتروجين وفوق أكسيد النتروجين فى رابع كلوريد الكربون ويستقرأ فى الخلول بينما يتصاعد غاز الأكسجين الذى لا يذوب فى هذا الوسط . ويقاس حجم الأكسسجين المتكون عند فترات زمنية مختلفة ويؤخذ كمقياس لسير التفاعل .

وإذا سمح للتفاعل أن يستمر حتى يتوقف تصاعد الأكسجين أى حتى يتم التفاعل فإن الحجم الكلى V_{00} لغاز الأكسجين عند نهاية التفاعل يتناسب مع عدد جزئيجرامات خامس أكسيد النتروجين الموجود . أى أن V_{00} تكافئ a في المعادلة (a - 18) وبالمثل فإن حجم الأكسجين V_{00} عند أى زمن 1 يتناسب مع عدد جزئيجرامات الأكسجين المتكون أى يكافئ X . و و تما لهذا فإن تركيز خامس أكسيد النتروجين المتبقى بعد زمن V_{00} . V_{00} . V_{00} .

وبالتعويض بهذه القيم يمكن حساب ثابت السرعة :

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{a}{(a-x)} = \frac{2.303}{t} \log \frac{V_{oo}}{V_{oo} - V_t}$$

التفاعلات ذات الرتبة الثانية Second - Order Feactions

هى تفاعلات تعتمد فيها السرعة على تركيزين ويوجد نوعان من هذه النفاعلات:

التوع الأول: ويمثل بالمعادلة العامة:

A + B Products

حيث تتناسب سرعة التفاعل مع تركيز كل من المواد المتفاعلة مرفوعًا إلى أمر واحد أي أن :

Rate α $C_A C_B$

٢ - التوع الثاني : ويمثل بالمعادلة العامة :

2 A Products

حيث تتناسب السرعة مع مربع تركيز المادة A ، أى أن :

Rate α C_{Δ}^2

وفيما يلى سنعبر عن سرعة التفاعل في كل من الحالتين يمعلومية تركيز الم اد المتفاعلة في زمن معين .

A + B → Products النوع الأول:

 $-\frac{d\,C_A}{d\,t}=-\frac{d\,C_B}{d\,t}=\frac{d\,X_B}{d\,t}$ = $\frac{d\,X_B}{d\,t}$

حيث dx / dt هي مرعة التفاعل بالنسبة لاختفاء أي من A أو B وعلى هذا فأنه بالنسبة لتفاعل من الرتبة الثانية تكون السرعة :

$$\frac{dx}{dt} = k (a-x)(b-x) \dots (21)$$

حيث b ، a في التوكيبزات الأولية للمواد B ، A على التوالى ، x هى تركيز A أو B المتفاعلة في زمن k ، t هي ثابت السرعة للتفاعل . ويمكن كتابة المعادلة (٢٩) في الصورة الآتية :

$$\frac{dx}{(a-x)(b-x)} = k dt \qquad (22)$$

 $x = \frac{I}{(a-x)}$ ولتسهيل عملية التكامل لهذه المعادلة نعبر عن الحاصل $\frac{I}{(b-x)}$ بجموع الحدين الآتيين :

$$\frac{I}{(a-x)(b-x)} = \frac{m}{(a-x)} + \frac{n}{(b-x)}$$
$$= \frac{(b-x)m + (a-x)n}{(a-x)(b-x)}$$

$$(b-x)m + (a-x)n = 1$$

$$hltorightarrow m b - mx + na - nx = 1$$
 (23)

ویوضح معامل x = صفر

$$-m - n = 0$$

$$\mathbf{m} = -\mathbf{n} \qquad (24)$$

ويوضح معامل x = صفر في المعادلة (23)

mb + na = 1

ومن المعادلات (24) ، (25) ينتج أن :

$$-nb + na = 1$$

$$n(a-b) = 1$$

$$n = \frac{I}{(a-b)}$$

$$m = -n = \frac{I}{(b-a)}$$
(26)

وبالتعويض في المعادلة (22) :

$$\frac{dx}{(a-x)(b-x)} = dx \left(\frac{m}{a-x} + \frac{n}{b-x} \right) = kdt ... (27)$$

وبالتعويض من (26) في (27)

$$\left[\begin{array}{c} I \\ \hline (b-a)(a-x) \end{array} + \frac{I}{(a-b)(b-x)} \right] dx = kdt$$

$$\begin{bmatrix} I & I \\ \hline (b-a)(a-x) & -\frac{I}{(a-b)(b-x)} \end{bmatrix} dx = kdt$$

$$\frac{I}{(b-a)} \begin{bmatrix} I \\ \hline (a-x) & +\frac{I}{(b-x)} \end{bmatrix} dx = kdt \dots (28)$$

ر وبإجبراء التكامل للمعادلة (28) بين الحدود x = صفر عند r = صفر ، t = t عند t = x عند r = x عند x .

$$\int_{0}^{x} \frac{I}{(b-a)} \left[\frac{I}{(a-x)} + \frac{I}{(b-x)} \right] dx = \int_{0}^{t} k dt$$

$$\frac{I}{(b-a)} \left[\frac{I}{(a-x)} - \text{In } (a-x) + \text{In } (b-x) \right]_0^t = k \left[t \right]_0^t$$

$$\frac{I}{(b-a)} \text{ In } \left[\frac{(b-x)}{(a-x)} \right]_0^x = kt$$

$$\begin{array}{c|cccc} I & & & & \\ \hline (b-a) & In & & \hline (a-x) & -In & a & \\ \end{array} \right] = kt$$

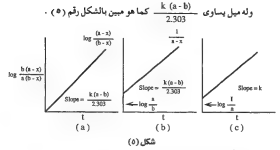
$$\frac{I}{(b-a)} \quad \text{In} \quad \frac{a (b-x)}{b (a-x)} = kt$$

$$\frac{I}{(a-b)} \quad In \quad \frac{b (a-x)}{a (b-x)} = kt$$

$$\frac{I}{(a-b)} \log \frac{b(a-x)}{a(b-x)} = \frac{k}{2.303} + t \dots (29)$$

وهذه هي المعادلة الحركية لتفاعل من الرتبة الثانية يتضمن مادتين مختلفتين

ويشضح منها أن رسم العلاقة بين $\frac{b\ (a-x)}{a\ (b-x)}$ ويشضح منها أن رسم العلاقة بين مستقيمًا مارًا بنقطة الأصل .



النوع الثاني:

عندما تكون المادتان $B \cdot A$ موجودتين بنفس التركييز الأول أى b=a أو عندما تكون $A \cdot B$ هما نفس المادة كما في المعادلة العامة .

ويكون التعبير عن السرعة كالآتي :
$$\frac{dx}{dt} = k(a-x)^2$$
(30)

وبقصل المتغيرات وإجراء التكامل بين الحدود نحصل على :

ويرسم $\frac{1}{(a-x)}$ مع الزمن تعطى خطًا مستقيمًا له ميل يساوى x وتقاطع يساوى $\frac{1}{x}$ كما هو مبين في شكل : (5-c) .

وحدات ثابت السرعة لتفاعلات الرتبة الثانية :

يتضح من المعادلة رقم (31) أن وحدات k هي :

وبالتعبير عن التركيز بالجزئيجرام في اللتر والزمن بالثانية فإن:

 $k = 1 \text{ mole}^{-1} \text{ sec.}^{-1}$

أى أن القيمة العددية لثابت السرعة في تفاعل من الرتبة الثانية تختلف عن الرتبة الأولى في أنها تعتمد على التركيز .

فترة نصف العمر لتفاعلات الرتبة الثانية ،

لا يمكن تعيين فترة نصف العمر عندما تختلف تركيزات المواد $B \cdot B$ لأن كل منهما لها قيمة مختلفة من فترة نصف العمر ولكن يمكن تعيينها إذا كانت المادتان المتفاعلتان من نفس النوع وبالتعويض عن (x) بالقيمة $\frac{a}{2}$ يمكن الحصول على فترة نصف العمر .

$$t_{1/2} = \frac{I}{k} \left(\frac{1}{a - \frac{a}{2}} - \frac{I}{\pi} \right)$$

$$= \frac{I}{k} \left(\frac{2}{a} - \frac{I}{k} \right) = \frac{I}{ka} \qquad (32)$$

أى أنه في تفاعلات الرتبة الثانية تتناسب فترة نصف العمر تناسبًا عكسبًا مع التركيز الأول .

أمثلة لتظاعلات الرتبية الثانية :

(أ) تشاعلات غازية من الرقية الثانية : ومن أسلتها التحلل الحرال المرادى لكل من يوديد الهيدروجين وثاني أكسيد النتروجين ، الأوزون ، أول أكسيد الكلور ، كلوريد النيتروزيل ، الفورمالدهيد والأسيتالدهيد وكذلك اتحاد الهيدروجين واليود .

فمثلاً في حالة تحلل الأسيتالدهيد:

حيث إنه فى هذا التفاعل يزداد الضغط عند ثبوت الحجم يمكن دراسة سرعة التفاعل بقياس الزيادة فى الضغط بمانومتر متصل بالوعاء الذى يحتوى التفاعل ويمكن حساب ثابت السرعة كالآتى:

نفرض أن P_1 هى الضغط الأولى للأسيتالدهيد ، x هى النقص فى ضغطه بعد الزمن t أى أن ضغط الأسيتالدهيد عند زمن t يساوى $(x-p_1)$ وعندما ينقص ضغط الأسيتالدهيد بالقيمة x فإن ضغط كل من الميثان وأول أكسيد الكربون يزداد بالقيمة x . ويعير عن الضغط الكلى للنظام كالآتى :

$$P = P_{CH_3CHO} + P_{CH_4} + P_{CO}$$
= $(P_i - x) + x + x = P_i + x$
∴ $x = P - P_i$ $P_i - x = a - x$ ∴ $P_i = a$

∴ $\frac{I}{P_i - x} - \frac{I}{P_i} = kt$

ومنها نحصل على قيمة k .

(ب) تما علات من الرتبة الثانية في المحاليل؛ ومن أمثلتها النميؤ القاعدى للإسترات وتفاعل هاليدات الأكيل مع الأمينات واتحاد أيونات الأمونيوم والسيانات لتكوين اليوريا وكذلك أسترة الأحماض العضوية فمثلاً في حالة تمية خلات الإيثيل بواسطة أيونات الأيدروكسيد.

$$CH_3CH_2COOC_2H_5 + OH^- \longrightarrow CH_3CH_2COO^- + C_2H_5OH$$

تفاعلات الرتبة الثالثة ،

تعتمد سرعة التفاعل في هذه الحالة على ثلاثة تركيزات ويمثل التفاعل A + B C ————> Products : بالمادلة العامة التالية :

ويوجد ثلاث حالات :

$$\frac{dx}{dt} = k(a-x)(b-x)(c-x)$$
(33)

والصورة التكاملية لهذه المعادلة معقدة وتعطى في النهاية النتيجة التالية :

$$\frac{I}{(A-b)(b-c)(c-a)} \ln{(\frac{a-x}{a})^{(a-c)}(\frac{b-x}{b})^{(a-a)}(\frac{c-x}{c})^{(a-b)}} = kt$$

وفى الحالة البسيطة عندما يتساوى تركيزان من الثلاثة مثلاً a تساوى b فإن

المادلة تصبح :

$$\frac{dx}{dt} = k (a-x)^2 (c-x)$$
 (34)

وتعطى بعد التكامل النتيجة التالية :

$$\frac{1}{(c-a)^2} \left[\frac{x (c-a)}{a (a-x)} + \text{In} \frac{c (a-x)}{a (c-x)} \right] = \text{kt (35)}$$

٢ - عندما يتشايه جزيئيان من الثلاثة كما في المعادلة:

وتكون التركيزات عند أى زمن هو (x - 2 x) ، (b - x) وتصبح معادلة السرعة :

$$\frac{dx}{dt} = k (a-2x)^2 (b-x)$$

وبإجراء التكامل نحصل على :

$$\frac{I}{(2b-a)^2} \left[\frac{2 \times (2b-a)}{a (a-2 \times x)} + In \frac{b (a-2 \times x)}{a (b-x)} \right] = kt ...(36)$$

٣ - أبسط الحالات عندما تتفاعل ثلاثة جزيئات من مادة واحدة :

وهو نفس التفاعل الأول عندما تكون a = b = c وتصبح معادلة السرعة:

$$\frac{dx}{dt} = k(a-x)^3$$

$$= k(a-x)^3$$

$$= k(a-x)^3$$

$$\int_{0}^{x} \frac{dx}{dt} = k \int_{0}^{t} dt$$

$$\left[\frac{I}{2(a-x)^2}\right]_0^x = kt$$

$$\frac{I}{2(a-x)^2} - \frac{I}{2a^2} = kt \dots (37)$$

 $\frac{I}{(a-x)^2}$ وهى معادلة السرعة لتفاعل بسيط من الرتبة الثالثة وبرسم العلاقة بين $\frac{I}{(a-x)^2}$ مع الزمن نحصل على خط مستقيم له ميل يساوى $\frac{I}{a^2}$ و وتقاطع يساوى على خط

وحدات ثابت السرعة لتفاعلات الرتبة الثالثة ،

يتضح من المعادلة (37) أن وحدات ثابت السرعة هي :

$$1 - (التركيز) \times Y - (التركيز) = (التركيز) × X (ثانية) التركيز) التركيز) التركيز$$

فترة نصف العمر لتفاعلات الرتبة الثالثة :

ية عوضنا في المعادلة (37) عن قيمة (x) بالمقدار $\frac{a}{2}$ نحصل على :

أى أن فترة نصف العمر لهذا التفاعل تتناسب عكسيًا مع مربع التركيز الأولى .

أمثلة لتفاعلات الرتبة الثالثة :

(أ) تشاعلات غازية من الرتبة الثلاثة : لا يعرف على وجه التأكيد إلا خمسة تفاعلات غازية متجانسة من الرتبة الثالثة وكلها تتضمن تفاعل أكسيد النيتريك مع أى من الكلور ، البروم ، الأكسجين والهيدروجين أو الديوتيديوم .

ففي حالة التفاعل مع الهيدروجين مثلاً:

$$2 \text{ NO} + \text{H}_2 \longrightarrow \text{N}_2 \text{ O} + \text{H}_2 \text{ O}$$

وفى وجود زيادة من الهيدروجين يعطى ثابت السرعة بالمعادلة (36) وعند زمن 1 عندئذ تستهلك نصف كمية أكسيد النيتريك أى أن ($\frac{\mathbb{E}}{2}$ 2 \times 2) وتصبح هذه المعادلة كالآتي :

$$\frac{I}{(2b-a)^2} \left[\frac{2b-a}{a} + In \frac{2b}{4b-a} \right] = kt \dots (35)$$

(ب) تطاعلات من الرتبة الثالثة في المحالية و من أمناتها أكسدة كبريتات الحديدوز في الماء والتفاعل بين أيونات اليوديد والحديديك في الحاديد والمديد والحديديك في الخاليل الماثية والتفاعل بين كلوريد البينزويل والكحولات في محلول الأثير وكذلك تحلل حامض الهيبوبروموز في درجة حموضة ثابتة.

فترة العمر الجزئية لأى تفاعل:

وهي الفترة الزمنية اللازمة لنسبة معينة من المادة المتفاعلة لكي تستهلك ومن أمثلتها فترة نصف العمر $t_{1/2}$ المذكورة سابقًا وهي الزمن اللازم لنصف كمية المادة المتفاعلة لكي تعطى النواع وعندها يكون تركيز المادة المتفاعلة (x) مساويًا $\frac{a}{2}$ أي نصف التركيز الأصلى - وكذلك فإن ثلاثة أرباع العمر لأى تفاعل هو الزمن $t_{1/2}$ الملازم لاستهلاك ثلاثة أرباع التركيز الأصلى للمادة المتفاعلة . وفي هذا الحالة تكون ($t_{1/2}$ $t_{1/2}$) وتعتمد فترة العمر الجزئية لأى تفاعل على رتبته ، ولنفس الرتبة فإنها تعتمد على قيمة ثابت السرعة ولتوضيح ذلك تكتب قيمة نصف العمر للتفاعلات من الرتب المختلفة .

في حالة تفاعل من الرتبة الأولى :

$$t_{1/2} = \frac{0.693}{k}$$
(39)

$$t_{1/2} = \frac{1}{k_0}$$
(40)

. وتفاعل من الرتبة الثالثة :

$$t_{1/2} = \frac{3}{2 k a^2}$$
(41)

أى أن فترة نصف العمر هى خاصية غيزة لكل تفاعل ، فهى لا تعتمد على التركيز الأولى التركيز الأولى التركيز الأولى التركيز الأولى التفاعل من الرتبة الأولى التفاعل من الرتبة الثانية وعكسيًا أيضًا مع مربع التركيز الأولى لتفاعل من الرتبة . الثائثة وعلى من الرتبة . الثائثة وعلى مذا الرتبة .

$$\frac{dx}{dt} = k (a - x)^n(42)$$

وبإجراء التكامل بين الحدود نحصل على :

$$\int_{0}^{x} \frac{dx}{(a-x)^{n}} = k \int_{0}^{t} dt$$

$$\frac{I}{(n-1)} \left[\frac{I}{(a-x)^{n-1}} \right]_{0}^{x} = kt$$

$$\frac{I}{(n-1)} \left[\frac{I}{(a-x)^{n-1}} - \frac{I}{a^{n-1}} \right] = kt, n \neq 1 \dots (43)$$

وتصلح هذه المعادلة لجميع الرتب ما عدا الرتبة الأولى لأن (n-I) تساوى صفراً والتحويض عن n بالقيم صفر r ، r نحصل على التوالى على معادلات التفاعلات ذات رتبة الصفر والرتبة الثانية والثالثة المذكورة سابعًا .

 $\frac{a}{2}$ وللحصول على معادلة عامة لفترة نصف العمر نعوض عن (x) بالقيمة $\frac{a}{2}$ في المعادلة (43) ينتج :

$$\frac{I}{(n-1)} \begin{bmatrix} I & I \\ \frac{a}{2} n^{n-1} & \frac{1}{a^{n-1}} \end{bmatrix} = kt_{1/2} n \neq 1$$

$$\frac{I}{(n-1)} \begin{bmatrix} 2^{n-1} - 1 \\ a^{n-1} \end{bmatrix} = kt \frac{1}{2} n \neq 1 \quad (44)$$

حيث تساوى ٢ أو ٣ لتفاعلات من الرتبة الثانية أو الثالثة على التوالى -وبالتعويض بهذه القيم في المعادلة السابقة نحصل على فترة نصف العمر في كل
حالة . وبنفس الطريقة يمكن الحصول على أي فترة عمر جزئية .

طرق تعيين رتبة التفاعل:

بعد الحصول على النتائج التي تبين التغير في التركيز مع الزمن فإن الخطرة التالية هي تعيين رتبة التفاعل بالنسبة لكل المكونات – وفيما يلي نلخص الطرق العملية المستعملة لتعيين رتبة التفاعل :

ا - طريقة التكامل: (Method of Integration)

إذا كانت تعتمد سرعة التفاعل على تركيزات المواد المتفاعلة كما في المعادلة العامة التالية:

Rate =
$$k C_A^x \cdot C_B^y \cdot C_C^z$$

فإنه من الممكن إجراء التكامل لهذه المعادلة والحصول على إحدى المعادلات الحركية المذكورة سابقًا وذلك حسب نوع التضاعل وتقارن هذه المعادلات التكاملية مع النتائج لتحديد أى من هذه المعادلات تنطبق انطباقًا كاملاً مع النتائج المستخلصة عمليًا ويتم هذا بإحدى الطريقتين الآتيتين:

(أ) عدديًا و تعوض النتائج العملية للتركيز مع الزمن في المعادلات التكاملية للتفاعلات من الرتب الختلفة وذلك للحصول على ثابت السرعة،

والمعادلة التى تعطى قيمًا ثابتة لهذا النابت على مدى فترة زمنية معينة تكون هى معادلة الحركة لهذا التفاعل وتمثل رتبته الحقيقية.

مثـــال في التفاعل :

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{NaOC}_{2} \, \text{H}_{5} + \text{C}_{2} \, \text{H}_{5} \, \text{S} \, -1 & \longrightarrow & \text{NaI} + \text{C}_{2} \, \text{H}_{5} \, \text{OC}_{2} \, \text{H}_{5} + \text{S} \, (\text{CH}_{3})_{2} \\ \text{CH}_{3} & \text$$

إذا كانت A 2 2 2 2 B 2 NaOC 2 2 فإن المعادلة 2 2 2 كالآتى :

$$- \frac{dc_A}{dt} = k C_A^x C_B^y$$

(ب) ويهاقياً ، وتتضمن هذه الطريقة رسم العلاقة بين التركيز والزمن بيانياً ، فإذا رسم لوغاريتم التركيز مع الزمن وأعطى خطاً مستقيماً فإن التفاعل يعتبر من الدرجة الأولى وبالمثل بالنسبة للتفاعلات التي تتضمن نفس التركيز الأولى من المواد المتفاعلة فإن الحصول على خط مستقيم برسم (التركيز) - ١ ، (التركيز) - ٢ مع الزمن يعنى أن التضاعل ثنائي الرتبة أو ثلاثي الرتبة على التوالى .

ومن محيزات طريقة التكامل أنه من الممكن حساب رتبة التفاعل بإجراء تجربة واحدة فقط .

Y - طريقة فترة العمر الجزئية ؛ (Method of Fractional - Lifes)

الزمن اللازم لإثمام كسر معين من المواد المتفاعلة (النصف مشلاً) يعتمد على التركيز الأولى للمواد المتفاعلة بطريقة تختلف باختلاف رتبة التفاعل . ومن المعروف أن فترة نصف العمر 1/2 هي الزمن اللازم لاستهلاك نصف المواد المتفاعلة . ويجب ملاحظة أن هذا الزمن لا يساوى نصف الزمن اللازم لإتمام التفاعل وهو زمن لا نهائي إلا في حالة التفاعلات ذات رتبة الصفر .

وكما سبق معوفته من التغييرات الختلفة لقيمة 11/2 ، إذا كانت هذه القيمة تتناسب طرديًا مع التركيز الأولى فإن التفاعل يكون من رتبة الصفر – وإذا كانت لا تعتمد على التركيز الأولى فإن التفاعل يكون من الرتبة الأولى – أما إذا كانت فترة نصف العمر تتناسب عكسيًا مع التركيز الأولى أو عكسيًا مع مربع التركيز الأولى فإن التفاعل يكون ثنائيًا أو ثلاثى الرتبة على الترتيب كما يتضح كما ين

3 2 kn ²	1 ka	0.69 k	2 k	فترة نصف العمر
3	2	1	0	رتبةالتفاعل

وعلى هذا فإنه من المكن كتابة المعادلة العامة التالية :

$$t_{1/2}$$
 $\alpha = \frac{1}{a^{n-1}}$

فإذا كان التركيز الأولى في تجربتين مختلفتين هو a , 6 والفترات المقابلة لنصف العمر هي ٢٠٥ ، ص ٢٠ فإنه يمكن كتابة :

$$\frac{t_{1/2}}{t_{1/2}} = \left(\frac{\hat{a}}{a}\right)^{n-1}$$

$$n = 1 + \frac{\log t_{1/2} - \log t_{1/2}}{\log \hat{a} - \log a}$$
(45)

وتنطبق هذه المعادلة على أي فترة عمر جزئية .

٣ - طريقة العرل ، (Method of Isolation)
 إذا كانت المعادلة الحركية للتفاعل تتضمن أكثر من تركيز واحد فإنه من

إذا كانت المعادلة الحر ديبة للتفاعل تتضمن اكثر من تركيز واحد فإنه من المحكن عزل واحد أو أكثر من تركيزه . المحكن عزل واحد أو أكثر من المواد المتفاعلة وذلك باستعمال زيادة من تركيزه . وفي هذه الحالة فإن المادة الموجودة بتركيز كبير سوف تظل ثابتة طول التفاعل وعلى هذا فإن الرتبة الكلية للتفاعل سوف تقل . فمثلاً في التفاعل التالى :

n, A _ n,B + n,C _________ Products

تكون معادلة السرعة كالآتى :

أي أن:

$$\frac{dx}{dt} = KC_A^{n1}. C_A^{n2}. C_C^{n3}$$

إذا ثبت تركيز مادتين ، مثلاً C ، B باستعمال زيادة كبيرة منهما فإن كلاً من C_c^{n3} ، C_c^{n2} ، C_c^{n3} ، C_c^{n2} ، C_c^{n3} ، C_c^{n4} ، C_c^{n4}

$$k' = kC AC C$$

$$\frac{dx}{dt - k} CA$$

وبمعنى هذا أن العملية من الرتبة n_1 . ويمكن تعيين قيمة n_1 بإحدى الطرق السابقة . وتكرا رهذه الطريقة يمكن الحصول على قيمة كل من الرتب n_3 ، n_2 ونكو ن الرتبة الكلية للتفاعل كالآتى :

 $n = n_1 + n_2 + n_3$

مثال ؛ التحلل المائي للإسترات في وسط حامضي ؛

$$\text{CH}_3 \, \text{COOC}_2 \, \text{H}_5 + \, \text{H}_2 \, \text{O} = \, \text{CH}_3 \, \text{COOH} + \, \text{C}_2 \, \text{H}_5 \, \text{OH}$$

ويعبر عن معادلة السرعة كالآتي :

=
$$kC_{ester}$$
 . C_{H_2O}

. لاC_{H2O} حيث لا نساوى

ويصبح التفاعل من الرتبة الأولى .

3 - طريقة التفاضل: Differential Method

فى هذه الطريقية التى استعملها فيانت هوف لا نتعامل مع المعادلات التكاملية ولكن مع صورها التفاضلية مباشرة ومن الفسرورى فى هذه الحالة الحصول على التغيير فى التركيز مع التركيز الأولى وليس مع الزمن . ففى التفاعل:

$$n_1 + n_2 B + n_3 C$$
 Products

$$\frac{dx}{dt} = kc_A^{n1} \cdot C_B^{n2} \cdot C_C^{n3}$$

فإذا كانت التركيزات الأولية للمواد C, B, A هي c, b, a على التوالى فإن:

$$\frac{-dx}{-dt} = ka \qquad n_1 \qquad b^{n2} \qquad c^{n3} = ka^{n1} \cdot b^{n2} \cdot c^{n3}$$

وإذا أجرينا تجربتين ثبتنا فيهما كل من c ، a وغيرنا b من \mathbf{b}_1 إلى \mathbf{b}_2 نحصل على :

$$(dx/dt)_1 = (ka^{n1} c^{n3}) b_1^{n2}$$

 $(dx/dt)_2 = (ka^{n1} c^{n3}) b_2^{n2}$

وبقسمة المعادلتين:

$$\frac{(dx/dt)_1}{(dx/dt)_2} = (\frac{b_1}{b_2}) n_2$$

بأخذ اللوغاريتمات نحصل على قيمة n₂ :

$$n_2 = \frac{\log (dx/dt)_1 - \log (dx/dt)_2}{\log b_1 - \log b_2}$$

وتؤخذ قيمة المثبت (dx/dt) بأنها تساوى النسبة بين الفروق الخددة القابلة لها (x / t) وبنفس الطريقة بتغيير التركيز الأولى للمادتين الأخرتين يمكن تعيين كل من n_c ، n_e وتكون الرتبة الكلية للتفاعل :

$$n = n_a + n_b + n_c$$

 $\frac{dp}{dt}$ عند اختزال أكسيد النيتريك بواسطة الأيدروجين وجد أن قيمة $\frac{dp}{dt}$... $^{-1}$ عندما كنان الضبغط الأول $^{-2}$ $^{-3}$ $^{-4}$

الحيال

$$\begin{aligned} \mathbf{n}_1 &= \frac{\log \left(-\frac{\text{dp/dt}}\right)_1 - \log \left(-\frac{\text{dp/dt}}\right)_2}{\log p_1 - \log p_2} \\ &= \frac{\log 1.5 - \log 0.25}{\log 359 - \log 152} = 2.07 \\ \mathbf{n}_2 &= \frac{\log 1.6 - \log 0.75}{\log 289 - \log 1.7} = 1.1 \\ \mathbf{n}_2 &= \frac{\log 1.6 - \log 0.75}{\log 289 - \log 1.7} = 3.17 \end{aligned}$$

أي أن التفاعل من الرتبة الثالثة .

التفاعالات العقدة

(Complex Reactions)

لوحظ أن معظم التفاعلات التي تحدث في الطبيعة أو في المعمل لا تتم بساطة في مرحلة واحدة ولكن لها ميكانيكية تتضمن عدة عمليات أولية تسمى خطوات التفاعل . ويطلق على هذه التفاعلات أنها معقدة أو متزامنة . وهي تتميز بحدوث عدة تفاعلات في نفس الزمن . وتأخذ التفاعلات المعقدة صوراً مختلفة تعرف بأسماء خاصة مثل التفاعلات المتوازية ، التفاعلات المتعلمة والتفاعلات المتسلسلة ، التفاعلات المتنافسة ، التفاعلات المتساعدة وفيما يلى سندرس بعض هذه الزواجية وبعض أنواع التفاعلات المتساعدة وفيما يلى سندرس بعض هذه التفاعلات بالتفصيل .

التفاعلات التوازية : (Parallel Reactions

يمكن تمثيلها بالمعادلات الآتية:

$$\begin{array}{c} A & \xrightarrow{k_1} & B \\ A & \xrightarrow{k_2} & C \end{array}$$

فى هذه التشاعلات نجد أن المواد المتشاعلة بدلاً من أن تمر فى طريق واحد معطية نواتج معينة فإنها تتبع طريقًا آخر أو أكثر لتعطى نواتج أخرى مختلفة فمثلاً عند تفاعل حامض البيتريك مع الفينول يتكون كل من الأرثونيتروفينول والبارانيتروفينول فى نفس الوقت كما فى التفاعل المتوازى الآتى :

$$C_6 H_5 . OH + HNO_3 \xrightarrow{k_1} C_6 H_4 (OH) NO_2 + H_2 O$$
 اُرْثُو – نیترو فینول اُ

$$C_6 \, H_5 \cdot OH \, + \, HNO_3 \xrightarrow{k_2} C_6 \, H_4 (OH) \, NO_2 \, + \, H_2 \, O$$
 بارا – نیترو فینول

فإذا كمانت التركيزات الأولية للفينول وحامض النيتريك هي b , a على التوالى ، x هي الكمية المتفاعلة عند أى زمن فإن سرعة تكون الأرثو- نيتروفينول تسادى :

$$\frac{-\frac{1}{t}}{dt} = k_1(a-x)(b-x)$$
 (46)

وبالنسبة لتكون البارا نيتروفينول :

$$= k_2(a-x)(b-x)$$
(47)

ويتضح أن سرعة اختفاء المواد المتفاعلة أي dx/dt تساوى مجموع المعادلتين (٤٦) ، (٤٧) :

بقسبة (٤٦) على (٤٧) نحصل على :

$$\frac{1/(a-x)(b-x)}{k_2(a-x)(b-x)} = \frac{k_1(a-x)(b-x)}{k_2(a-x)(b-x)} = \frac{k_1}{k_2} \dots (49)$$

اى أنه بمعرفة سرعة اختشاء المواد التفاعلة يمكن معرفة مجموع ثوابت $(k_1 + k_2)$ وكذلك بمعرفة مسرعة تكون النواقج يمكن الحصول على النسبة k_1 / k_2 ومن هاتين العلاقتين يمكن تعيين كل من ثوابت السرعة k_2 على انفراد .

وإذا تضمن التفاعل المتوازي ثلاثة تفاعلات متزامنة كما يلي :

$$\begin{array}{cccc}
A & \xrightarrow{k_1} & B \\
A & \xrightarrow{k_2} & C \\
& & & & \\
& & & & \\
\end{array}$$

$$\frac{dc_A}{dt} = k_1 C_A + k_2 C_A + k_3 C_A = (k_1 + k_2 + k_3) C_A = kC_A$$
 $k = k_1 + k_2 + k_3$

وكما هو معروف في تفاعلات الدرجة الأولى فإن :

$$In (C_{A_O}/C_A = kt$$

$$C_{A} = C_{A_{O}} e^{-kt}$$
 : if c

حيث CAO هي التركيز الأولى للمادة A وهكذا فإن التفاعل يعتبر ببساطة من اللوجة الأولى بالنسبة للمادة A وكذلك :

$$\frac{dc_B}{dt} = k_1 C_A = k_1 C_{A_O} e^{-kt}$$

وبإجراء التكامل:

$$C_{B} = \frac{k_{1} C_{AO}}{k} e^{-kt} + \text{th}$$

وبإجراء التكامل بين الحدود CAO, CA عند t صفر نحصل على :

$$C_B = C_{B_O} + (k_1 C_{A_O}/k)(1 - e^{-kt})$$

$$C_C = C_{C_O} + (k_2 C_{A_O}/k)(1 - e^{-kt})$$
 : 22.445

$$C_D = C_{D_O} + (k_3 C_{A_O}/k)(1 - e^{-kt})$$

وإذا كانت $C_{B_O} = C_{D_O} = 0$ تصبح المادلات بسيطة ويستنتج أن

$$C_C/C_B = k_2/k_1$$
, $C_D/C_B = k_3/k_1$

$$C_B: C_C: C_D = k_1: k_2: k_3$$
 ; if cf

بالنسبة للمواد B, C, D) والتى يعبر عنها بالمعادلة In $\frac{1}{k}$ = $\frac{1}{k}$ بالرغم من أن ثوابت السرعة بالنسبة لهم مختلفة وترجد أمثلة كثيرة التفاعلات المتوازية وخاصة فى الكيمياء العضوية . ويسمى التفاعل الذى يعطى أكبر كمية من الدواغ بالتفاعل الأساسى بينما تعرف التفاعلات الأخرى التى تعطى كميات أقل بالتفاعلات الجانبية .

التفاعلات المتابعة: (Consecutive Reactions

$$A \xrightarrow{k_1} B \xrightarrow{k_2} C$$
(50)

حيث ينتقل التفاعل من المواد الأولية إلى النوائج خلال مرحلة متوسطة أو أكثر . وكل مرحلة في هذه التفاعلات لها مرعة معينة وثابت سرعة معين ومن المعروف أنه في أى مجموعة من التفاعلات التي تتم بسرعات مختلفة فإن أبطأ هذه التفاعلات هو الذي يتحكم في سرعة التفاعل الكلي.

والتحليل الرياضي للتفاعلات المتنابعة معقدة جداً إلا في أبسط الحالات مثل المعادلة (50) حيث يتكون التفاعل من موحلتين من الرتبة الأولى ولهما ثوابت سرعة هي ريال . k. . إذا كانت a هي التركيز الأولى للمادة x ، A هي الكمية المتحللة في الزمن y ،t هي تركيز المادة C المتكونة في نفس الزمن وعلى هذا فإن :

$$C_A = (a-x), C_C = y, C_B = x-y$$

وذلك لأن التركيز الكلى للمادة B المتكونة هو x والتي منها تحللت كمية v لتعطى المادة C . ويستنتج من هذا أن سرعة اختفاء المادة A هي :

$$\frac{dx}{dt} = -\frac{dc_A}{dt} = k_1 C_A = k_1 (a-x) \dots (51)$$

بينما يعبر عن سرعة تحلل المادة B وهي نفس سرعة تكون المادة C بالمعادلة:

$$\frac{dy}{dt} = -\frac{dc_B}{dt} = \frac{dc_C}{dt} = k_2 C_B = k_2 (x-y) \dots (52)$$

ولإيجاد التغير في تركيز كل من C, B, A مع الزمن نجري التكامل للمعادلة (51) ثم نوجه قيمة x ونعوض بها في المادلة (52) ثم نجري التكامل للمعادلة الأخيرة .

$$\frac{dc_A}{dt} = k_1 C_A$$
 : هم A قاله المادة

وباجراء التكامل:

$$C_A = a e^{-k} 1^t$$
(53)

سرعة تكون المادة C هي :

$$\frac{dC_C}{dt} = k_2 C_B$$

سرعة تجمع المادة B هي: $\frac{dC_B}{dt} = -\frac{dc_C}{dt} - \frac{dc_C}{dt}$

 $= k_1 C_A - k_2 C_B$

ومن المعادلة (53)

$$\frac{dC_B}{dt} = k_1 a e^{-k} 1^t - k_2 C_B$$

$$\frac{dC_B}{dt} + k_2 C_B = k_2 a e^{-k} 1^t$$

ويضرب كل من الطرفين في الأ¹2 :

$$e^k 2^t$$
 ($\dfrac{dC_B}{dt}+k_2\,C_B$) = $a\,k_1\,e^{(k_2-k_1)\,t}$ $\dfrac{dC_B}{dt}\,e^{k2^t}\,\,:\,$ $a\,k_1\,e^{(k_2-k_1)\,t}$

 $e^{k_2 t} = a k_1 e^{(k_2 - k_1) t}$

$$C_{B} = \frac{k_{1} a}{k_{2} - k_{1}} e^{(k_{2} - k_{1}) t}$$

$$= \frac{k_{1} a}{k_{2} - k_{1}} (e^{-k_{1}t} - e^{-k_{2}t}) \dots (54)$$

ومن المعادلات (53) ، (54) يمكن تعيين قيمة $^{
m C}_{
m C}$ ، حيث إن

$$a = C_A + C_B + C_C$$

وتكون النتيجة كالآتي :

$$C_{C} = \frac{a}{k_{2} - k_{1}} \left[(k_{2} - k_{2} e^{-k_{1}t}) - (k_{1} - k_{1} e^{-k_{2}t}) \right] \quad \quad (55)$$

و ععرفة كل من E_2 ، E_2 ، E_3 ، E_4 ، E_5 ، E_6 ، E_7 ، E_8 ، E_8 ، E_8) عند أزمنة مختلفة . ووجد أن E_8 تقل مع الزمن لأنها تتحلل باستمرار بينما يزداد تركيز المادة E_8 مع الزمن لأنها تتكون باستمرار من المادة E_8 و لابد في النهاية أن يصل تركيزها إلى قيمة التركيز الأولى للمادة E_8 ، E_8 .

أما المادة فإن تركيب ها يزداد أولاً. ولكن عندما تتواكم فإن سرعة تحللها تصبح أكبر من سرعة تكوينها ولهذا فإن تركيزها يمر بنهاية عظمى ثم يقل في النهاية إلى الصفر ويمكن الحصول على – النهاية العظمى بإجراء التضاصل للمعادلة (54) بالنسبة للزمن والمساواة بالصفر – فتكون النتيجة كالآتي :

$$C_{B_{\text{max}}} = a \left(\frac{k_2}{k_1} \right) \frac{k_2}{k_1 - k_2}$$
 (56)

من أمثلة هذه التفاعلات التي غر بمرحلتين وثابتي سرعة مختلفين ، تحلل هيبه كلوريت الصوديوم في محلول قلوي :

أمثلة للتفاعلات المتتابعة :

وبالرغم من أن المتوقع أن يكون التفاعل الشلائي الرتبة إلا أنه في الحقيقة من الرتبة الثانية وذلك لأن التفاعل يمر في مرحلتين:

وتكون الخطوة الأولى هي المتحكمة في المسرعة لأنها الخطوة الأبطأ ومن الأمثلة الأخرى التحلل الماثي الحامضي لكل من سكسينات الإيثيل وطرطرات الإيشيل حيث تكون قيمة k_2 ضعف قيمة k_1 وتكون التفاعلات من الرتبة الأولى. ومن الأمثلة الأخرى التحلل المائى الحامضى لثلاثى خلات الجلسرين وتكون فيها الشلالة مراحل بالنسب $k_1: k_2: k_3=1:2:3$ وتصبح العملية . أيضًا من الرتبة الأولى .

(Reversible Reactions): التفاعلات العكسية

فى هذه التفاعلات تدخل النوائج فى تفاعل مضاد للتفاعل الأسامى الذى تزداد سرعته بتراكم النوائج حتى تصبح مساوية لسرعة التفاعل الخلفى . وفى هذه اللحظة تصبح السرعة الكلية مساوية للصفر ويكون النظام فى حالة اتزان . وأبسط حالات التفاعلات العكسية عندما يكون كل من التفاعل الطردى والعكسى من الرتبة الأولى كما يلى :

$$A \stackrel{k_1}{===} B$$

وإذا كان التركيز الأولى للمادة A عند البداية يساوى a وبعد الزمن t تكون تركيزات كل من B, A مساوية للقيم (a - x) على التوالى حيث x هى الكمية المتحللة من A أو المتكونة من B وتصبح معادلة السرعة :

حيث k_2 , k_1 همنا ثوابت السنوعية للتنفياعل الطردي والعكسي على الترتيب. وعند الاتزان تتساوى هاتين السرعتين:

حيث x هي كمية A المتحللة أو B المتكونة عند الاتزان :

$$\therefore k_2 = k_1 \frac{a - x_g}{x_e} \qquad (59)$$

$$k_2 + k_1 = \frac{k_1 a}{x_2}$$
(60)

وبتعويض (59) في (57) نحصل على :

وبإجراء التكامل بين الحدود :

وبتعويض المعادلة (62) في (60) نحصل على :

In
$$\frac{x_e}{x_{e^-x}} = (k_2 + k_1) t$$

 $\therefore k_2 = k_1 = \frac{1}{t} \text{ in } \frac{x_e}{x_{e^-x}}$ (63)

وهى نفس صورة معادلة تفاعل من الرتبة الأولى . أى أن التفاعل العكسى من الرتبة الأولى يمكن معاملته لو كان غير عكسى مع استبدال a بالقيمة عx ومن المعروف أن ثابت الاتزان X لأى تفاعل عكسى هى النسبسة بين ثوابت

السرعة للتفاعل الطردى والعكسى : السرعة للتفاعل الطردى والعكسى :
$$K = \frac{k_1}{k}$$
 (64)

تأثيردرجة الحرارة علىسرعة التفاعل

وجد عمليًا أن الزيادة في درجة الحرارة غالبًا تزيد من سرعة التفاعل دون تغيير في رتبة التفاعل فمثلاً إذا كان التفاعل من الرتبة الأولى عند درجة حرارة T فإن ازدياد الدرجة إلى T يزيد في السرعة ويظل التفاعل من الرتبة الأولى . ويعبر عن تأثير درجة الحرارة على السرعة لتفاعل بالصور الآتية :

معامل درجة الحرارة: (The Temperature Coefficions

تؤدى الزيادة في درجة الحرارة إلى زيادة كبيرة في السرعة وبالتالي في ثابت السرعة ، والاستثناء الوحيد لهذه القاعدة هو التفاعل :

$$2 \text{ NO} + \text{O}_2 \longrightarrow 2 \text{ NO}_2$$

الذى يظهر معاملاً سالبًا صغيراً لنرجة الحرارة أى أن السرعة تقل قليلاً بازدياد درجة الحرارة ومعامل درجة الحرارة هو في الواقع تعبير تقريبي وينص على أن زيادة في درجة الحرارة قدرها ١٠° م تزيد سرعة التفاعل مرتين إلى ثلاث مرات :

$$\frac{k_t + 10}{k_t} = 2 \text{ to } 3$$

$$\frac{k_{40}}{k_{20}} = 3$$
, $\frac{k_{310}}{k_{200}} < 3$

معادلة أرهيتيوس: (The Arrhenius Equation)

لاحظ أرهينيوس أن التمشيل البياني للعلاقة بين ثابت السرعة k ودرجة الحوارة T تعطى خطًا مستقيمًا إذا رسم لوغاريتم ثابت السرعة مع مقلوب درجة الحوارة المطلقة ويعبر عن هذه العلاقة بالمعادلة التالية :

In
$$k = A - \frac{B}{T}$$
 (65)

حيث B, A هما ثوابت بدائية موجبة ويمكن الحصول على قيمتهما من تقاطع وميل الخط المستقيم على التوالى ويمكن التعبير عن المعادلة (٦٥) بالصورة الآتية :

$$k = A e^{-B/T}$$
(66)

ويتضح أن ثابت السرعة يزداد في صورة منحنى مع درجة الحرارة وقد فسر أرهينيوس هذه المعادلة في الصورة التالية :

$$k = A e^{-E/RT}$$
(67)

حيث E هي طاقة التنشيط للتفاعل ، A تعرف بمعامل أرهينيوس ، R هو الثابت العام للغازات . تسمى معادلة (67) بمعادلة أرهينيوس بأخذ اللوغاريتمات لهذه المعادلة نحصا, على . :

$$\ln k = \frac{E}{RT} + \ln A \qquad (68)$$

In k =
$$\frac{E}{2.303}$$
 + Rt + log A(69)

بتشابه هذه المعادلة مع المعادلة الأولى (65) وتساوى القيم (A 2033-) ميل الخط المستقيم الناقج من رسم $\log k$ ميل الخط المستقيم الناقج من رسم $\log k$ من (A) ويلاحظ أن وحدات A هى نفس وحدات A وعلى هذا فهى تعتمد على رتبة التفاعل كما يلاحظ أن A لها قيمة مرجة دائمًا لأن ميل الخط المستقيم مالب دائمًا :

$$\begin{split} E &= -2.303 \ R \ x \\ \frac{E}{R_T 2} &= \frac{1}{2} \frac{d \ (\ln k)}{d T} = \frac{\Delta E}{R_T 2} &= \frac{\Delta E}{2.303 \ R} \end{split} \tag{70}$$

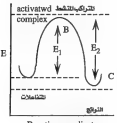
ويتضح من المعادلة (71) أنه بمعرفة قيمتين لثابت السرعة عند درجتي حرارة مختلفتين يمكن تعيين قيمة ΔE .

طاقة التنشيط والمتراكب النشط ،

(Energy of Activation and the Activated Complex)

يتضح من المعادلة (67) أنه عند درجة حرارة معينة كلما زادت قيمة طاقة التنشيط (E) كلما قلت قيمة ثابت السرعة وبالتالي تقل سرعة التفاعل . أي أن التفاعلات السريعة لها قيمة متخفضة لطاقة التنشيط والتفاعلات البطيئة لها قيمة عالية من هذه الطاقة وقد أدت هذه النتيجة إلى أن يفترض أرهينيوس أن التفاعلات التي تتضمن جزأين أو أكثر لا تتم إلا بعد اصطدام هذه الجزيئات ببعضها . ولكن يمقارنة سرعة التفاعل الخسوبة على هذا الأساس بواسطة النظرية الحركية مع سرعة التفاعل المقامة عمليًا وجد أن الأولى تزيد كثيراً عن النظرية الحركية مع سرعة التفاعل المقامة عمليًا وجد أن الأولى تزيد كثيراً عن

الأخيرة حوالى (٩ ٠) ^ مرة - وقد استنتج أرهبنيوس من هذا الاختىلاف أن الجزيئات لابد أن تنشط قبل أن تتفاعل عند الاصطدام . وعلى هذا الأساس فإن المواد المتفاعلة لا تعطى النواتج مباشرة ولكنها لابد أن تعبر أولاً حاجزاً من الطاقة



Reaction conrdinate شکل (۹)

ولابد أن يكون لها طاقة كافية لتجعلها فادرة على هذا العبور . ويتضح هذا من الشكل رقم (٩) صيث تمثل A طاقـة المواد المتفاعلة ، C طاقة النواتج ، B الحد الأدنى للطاقـة الذي يجب أن تمتلكه المواد المتفاعلة لكى يتم التفاعل وتسمى وبما أن الجزيئات المنشطة وبا أن تنشط قبل إتمام وبا أن الجزيئات المنشطة التفاعل فإن التفاعل لا يمر مباشرة من التفاعل فإن التفاعل لا يمر مباشرة من

وبمعنى آخر فإن الجزيئات لابد أن تتسلق أولاً حاجز الطاقة ثم تنزلق منه لتعطى النواقج وتسمى الطاقة التى تمتصها المواد المتفاعلة عند A لكى تصبح منشطة بطاقة التنشيط للتفاعل $E_1 = E_B - E_A$ وتساوى قيمتها $E_1 = E_B - E_A$ والمواد المتفاعلة وكذلك فإن طاقة التنشيط فى الطاقة بين المتراكب المنشط والمواد المتفاعلة وكذلك فإن طاقة التنشيط للتفاعل المكسى $E_1 = E_B - E_A$ ويعبر عن الفرق $E_1 = E_B - E_A$ ويعبر عن الفرق كما يلد . :

$$E = E_1 - E_2$$

= $(E_B - E_A) - (E_B - E_C)$
= $E_C - E_A$ (72)

ولكن E هى الفرق في الطاقة بين النواتج والمواد المتفاعلة وتمثل حرارة التفاعل عند حجم ثابت .

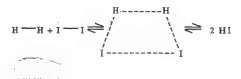
طبيعة التراكب النشط: (Nature of the Activated Complex)

يتضح مما مبق أن المتراكب المنشط ليس مجرد جزىء عادى ولكنه متراكب من النين أو أكثر من الجزيئات المتفاعلة وهو ليس مجرد مركب متوسط ولكنه عبارة عن جزىء تكون الروابط بين الذرات فيه باستمرار في عملية تكون وتكسير أى أن الروابط ليست محددة تمامًا كما هو الحال في جزيئات المواد المتفاعلة والنواتج . فمثلاً المفاعلة والنواتج . فمثلاً المفاعلة والنواتج . فمثلاً المفاعلة المراد

الذى وجد أنه من الرتبة الشانية . ولكى يتفاعل الهيدروجين واليود لتكوين يوديد الهيدروجين لابد أن تصطدم جزيئات الهيدروجين واليود أولاً. ويمتلك كسر معين فقط من الصدمات كمية كافية من الطاقة التي تؤدى إلى تكوين المتراكب المنشط الذي يمكن تمثيله كما يلى :



حيث تمثل الخطوط المتقطعة طبيعة الروابط غير الخددة وهناك احتمالان لهذا المتراكب أولهما أن تتكون رابطة محددة بين ذرتي هيدروجين ويود وينتج جزىء HI وثانيهما أن تتكون رابطة محددة بين ذرتي هيدروجين وذرتي يود لتكوين المواد المتفاعلة مرة أخرى كما يلي :



ويلاحظ أن كلاً من الهيمدروجين واليمود في التفساعل الطردى ويوديد الهيدروجين في التفاعل العكسي لابد أن يمروا خلال المتراكب المنشط لكي يتم التفاعل.

وعمومًا فإن المتراكب المنشط يمكن اعتباره حاجزًا للطاقة يجب أن يقهو لكي يتم التفاعل والطريقة الوحيدة لحدوث هذا أن تحصل الجزيئات المتفاعلة على طاقة التنشيط الضرورية لكي تصل إلى هذا الحاجز .

يمكن استعمال الاعتبارات السابقة مع معادلة أوهينيوس للحصول على العسائقة بين ثابت الاتزان ودرجة الحرارة وعلى هذا فغى التفاعل العكسى $+ H_2 + I_3$ كال أنه بتعليق المعادلة (70) للتفاعل الطردى:

$$\frac{\mathrm{d}\ln k_{\mathrm{f}}}{\mathrm{d}t} = \frac{E_{\mathrm{2}}}{RT^{2}} \tag{73}$$

وبالنسبة للتفاعل العكسي :

$$\frac{\mathrm{d}\ln k_{\mathrm{r}}}{\mathrm{dt}} = \frac{E_{\mathrm{l}}}{RT^{2}} \tag{74}$$

حيث E_1 , E_1 هما ثابت السرعة وطاقة التنشيط للتفاعل الطردي على التوالى ، E_2 , E_7 هما نفس الكميات للتفاعل العكسى ويطرح (74) من (73) من نحصل على :

$$\frac{d \ln (k_{\rm r}/k_{\rm r})}{\partial T} = \frac{E_1 - E_2}{RT^2} \qquad(75)$$

 $R_r = R_r$ وعند الاتزان تتساوى سرعة التفاعل الطردى والعكسى

$$R_f = k_f \left[H_2 \right] \left[I_2 \right]$$

$$R_r = k_r \quad HI \quad ^2$$

وعند الاتزان :

$$k_f = \begin{bmatrix} H_2 \end{bmatrix}_{eq} \begin{bmatrix} I \end{bmatrix}_{eq} = k_r \begin{bmatrix} HI \end{bmatrix}_{eq}^2 \dots (76)$$

حيث (eq) تعني اتزان .

$$\frac{k_{\rm f}}{k_{\rm r}} = \frac{\begin{bmatrix} \rm HI \end{bmatrix}_{\rm eq}^2}{\begin{bmatrix} \rm H_2 \end{bmatrix}_{\rm eq} \begin{bmatrix} \rm I_2 \end{bmatrix}_{\rm eq}} = K_{\rm C} \qquad (77)$$

حيث k_c هى ثابت الاتزان ويساوى $\frac{k_f}{k}$ بالتعويض فى المادلة (75)

$$\frac{d \ln K_C}{dT} = \frac{E_1 - E_2}{RT^2} \qquad (78)$$

$$= \frac{\Delta E}{RT^2} \qquad (79)$$

وإذا كانت K_{C_2} , K_{C_1} هما ثابتا الاتزان عند درجات الحرارة K_{C_2} , نام التوالى وبإجراء التكامل للمعادلة (79) بفرض أن E لا تعتمد على درجة

$$\log \left(\frac{K_{C_2}}{K_{C_1}} \right) = \frac{\Delta E}{2.303 R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_1} \right)$$

$$\log \left(\frac{K_{C_2}}{K_{C_1}} \right) = \frac{\Delta E}{2.303 R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_2 T_1} \right) \dots (80)$$

تحدث في التفاعل الكيميائي إلا أنها كانت بداية فقط وكان لابد من تحسينها

لكي تعطى نتائج أفضل.

الحرارة نحصل على:

نظرية الاصطدام في سرعة التفاعلات (The Collision Theory of Reaction Rates)

تختص هذه النظرية بمحاولة تفسير حركية التفاعلات بمعلومية السلوك الجزئى للأنظمة المتفاعلة وسنبحث هذه النظرية فيما يلى أولاً بالنسسة للتفاعلات الجزيئية ثم بالنسبة لأحادية وثلاثية الجزيئية على التوالى .

نظرية الاصطدام للتفاعلات أحادية الجزيئية:

(The Collision Theory of Unimolecular Reactions)

وضع لندمان سنة ٣ ٩ ٩ ٩ ٦ تفسيراً لنظرية الاصطدام في حالة التفاعلات أحادية الجزيئية عندما كان من المعتقد أن كل حالات الاصطدام لا تحدث إلا في التفاعلات ثنائية الجزيئية . وقد بني لندمان نظريته كما يلي : إذا كان لدينا وعاء يحتوى على تفاعل يتضمن جزيئات من المادة A فإن الجزيئات تعطدم ببعضها في صورة مستمرة ونتيجة لهذا تصبح بعض الجزيئات منشطة ويجب ملاحظة أن الجزيئات المنشطة في هذه الحالة هي جزيئات منفردة وليسست متراكبات منشطة مكونة من جزيئين أو أكثر .

وتؤدى هذه الحالة الزائدة في الطاقة المتصة بواسطة الجزيئات المنشطة إلى كسر الروابط داخل هذه الجزيئات وبالتالي تتحلل إلى النواتج . وقد افترض لندمان أن هناك فعرة زمنية محددة بين عملية التنشيط بواسطة الاصطدام وعملية كسر الروابط .

أى أن الجزيئات المنشطة لا تتحلل فى الحال ولكنها تظل فى الحالة المشطة لفترة زمنية معينة . ونتيجة لهذا يصبح من الممكن للجزيئات المنشطة أن تصبح غير منشطة مرة أخرى عن طويق الاصطدام بجزيئات أقل طاقة وعلى هذا فإنه يوجد طريقان تستهلك بواسطتهما الجزيئات المنشطة أولهما عن طريق الإصطدام بالجزيئات الأقل نشاطًا حيث تصبح جزيشات عادية وثانيهما عن طريق التحلل الذى يؤدى إلى النواقج ويمكن تمثيل هذه الصورة كما يلى:

$$A + A \xrightarrow{k_1} A + A$$
 $A \xrightarrow{k_3}$ Products

حيث `A هي الجزيئات المنشطة ، k₂, k₂, k₃ هم ثوابت تفاعلات التنشيط وعدم التنشيط والتحلل على التوالى . ويلاحظ أن تفاعلات التنشيط وعدم التنشيط هي تفاعلات ثنائية الجزيئية بينما تفاعل التنشيط أحادى الجزيئية.

ويمكن كتابة سرعة اختفاء المادة A كما يلي :

وذلك لأن A تفقد في التفاعل الطردى وتتكون في التفاعل العكسى وحساب تركيز الجزيئيات النشطة نتبع الطريقة التالية:

فى بداية التفاعل يزداد تركيز (A) بسرعة ولكن بجرد أن تتكون تبدأ فى التفاعل . و نتيجة لهذا فإن بعد فترة زمنية قصيرة جداً تصبح السرعة التى تتكون بها $^{\prime}$ A مساوية للسرعة التى تستهلك بها . وهكذا فإن تركيز الجزيئيات المنشطة يصبح صغيراً جداً وتكون قيمته ثابتة تقريبًا بعد فترة صغيرة جداً وبالتالد نحصا على الشرط الآتى :

$$\frac{dC_A}{dt} = 0 (87)$$

أي أن :

$$\frac{dC_A}{dt} = O = K_1 C_A - K_2 C_A C_A - K_3 C_A \dots (88)$$

وذلك لأن 'A تتكون من التفاعل الثنائي الجزيئية الأمامي وتستهلك في

التفاعل ثنائي الجزيئية الخلفي وكذلك في تفاعل التحلل أحادي الجزيئية ومن المادلة (98) نحصل على:

$$C_A = \frac{K_1 C_A^2}{K_2 C_A + K_3}$$
 (89)

وعند الضغوط العالية يكون تركيز جزيئات الغاز عالية نسبيًا وتكون للجزيئات المنشطة فرصة للاصطدام مع بعضها (وبالتالي تصبح غير منشطة) أكبر من فرصتها للتحلل معطية النواتج . وهذا يعني أن تفاعل عدم التنشيط K_3 يعدث بسرعة أكبر من تفاعل التحلل أي أن K_2 C_4 تكون أكبر بكثير من وعلى هذا فيمكن إهمال K2 CA بالنسبة إلى K2 CA في المادلة (90) وتصبح النتيجة:

$$-\frac{dC_{A}}{dt} = \frac{K_{1} K_{3} C_{A}^{2}}{K_{2} C_{A}} = K C_{A} \qquad (91)$$

حيث 'k تساوى K1 K2 / K3 وهذا يعني أن سرعة التفاعل تصبح من الرتبة الأولى بالنسبة لتركيز المادة المتفاعلة عند الضغوط العالية كما لوحظ عليها .

وفي الضغوط المتخفضة تكون هناك جزيئات غازية أقل في الوعاء . وبالتالي فإن أي جزيشات منشطة تجد فرصة أقل للاصطدام . وهذا بعني أن الجزيشات المنشطة سينظل على حالتها لفترة أطول قبل أن تفقد طاقتها مرة أخرى بواسطة الإصطدام. أي أنه ستكون هناك فرصة أكبر للتحلل أي أنه في حالة الضغوط المنخفضة تصبح سرعة التحلل أكبر بكثير من سرعة عدم التنشيط وتكون أكبر بكثير من Kn CA والتي يمكن إهمالها وتصبح المعادلة (90) كما يلي:

$$-\frac{dC_A}{dt} = \frac{K_1 K_3 C_A^2}{K_{32}} = K_1 C_{A_A}^2 \qquad (92)$$

ويتضح من هذه المعادلة أن التفاعل أصبح ثنائى الرتبة عند الضغوط المتخفضة وهذا التغير من الرتبة الأولى إلى الثانية بانخفاض الضغط ثبت حدوثه عمليًا فى تفاعلات غازية كثيرة وهكذا فإن نظرية لندمان للاصطدام قد نجمت فى تفسير النتائج العملية وأعطت حلاً معقولاً لحركية التفاعل.

نظرية الأصطدام للتفاعلات ثنائية الجزيئية : (Collision Theory of Bimolecular Reactions)

تهدف هذه النظرية إلى حساب مسرعة التفاعل بمعلومية عدد الصدمات الجزيئية وطبقًا لهذه النظرية فإنه لكى يتفاعل جزيئان لابد أن يصطدما ببعضهما وثانياً أن يمتلكا عند الاصطدام طاقة كافية لكى يصبحا منشطين ومعنى هذا أنه من كل الصدمات الحادثة نجد أن الصدمات المنمرة هى فقط تلك التى تتضمن جزيفات منشطة ويوجد شرط ثالث للصدمة لكى تؤدى إلى التفاعل وهذا الشرط هو أن تكون الجزيفات موجهة بطريقة معينة عند لحظة الاصطدام وذلك

نفسرض الآن حالة اصطدام بين جزيئين مسشابهين في التفاعل الثنائي الجنائية الآتى:

2 A Products

ويعبر عن سرعة هذا التفاعل بمعلومية اختفاء المادة A كما يلي :

$$-\frac{dC_A}{dt} = K C_A^2$$

فإذا كانت z هي عدد الجزيئات المصطدمة في السنتيمتر المكعب في الثانية لكل جزيجرام في اللتر من المادة المتفاعلة ، وإذا كانت q هي الكسر المنشط من هذه الجزيئات فإن ثابت السرعة للتفاعل معبراً عنه بالجزيئات في كل سنتيمتر مكعب في الثانية الواحدة يكون كما يلي :

$$K = Zq \dot{z}_{j} - \chi / \mu_{j}$$
 (81)

وبالنسبة للتفاعلات الغازية ثنائية الجزيئية يمكن حساب كل من q,Z وبالنسبة للغازات وتأخذ كل منهما القيم الآتية :

(1) بالنسبة لقيمة 2:

$$Z = 0.921 \sqrt{2} \pi \sigma^2 n^2 \sqrt{\frac{3 RT}{M}}$$
(82)

وذلك بالنسبة لجزيئين من نفس النوع . أما بالنسبة لجزيئين مختلفين تكون Z كالآتى :

$$Z = n_1 n_2 \left(\frac{\sigma_1 + \sigma_2}{2} \right)^2 \sqrt{\frac{8 \pi RT (M_2 + M_1)}{M_1 M_2}}$$
 (83)

حيث $\sigma_1 + \sigma_2$ هما الأقطار الجزيشية للجزيشين ، M_2 , M_1 , عند الجزيش عند الجزيش مند الجزيش عند الجزيشات من كل نوع في كل سنتيمتر مكمب عند درجة الحرارة T . وتستعمل المعادلة (82) عندما تكون الجزيشات المتفاعلة كلها متشابهة كما في التفاعل $H_2 + I_2$ $H_2 + I_3$. أما المعادلة (83) فتستعمل عندما يختلف الجزيئين كما في التفاعل :

$$H_2+I_2 \rightleftharpoons 2HI$$

(ب) بالنسبة لقيمة p:

وتحسب أيضًا من نظرية الحركة للغازات وتساوى قيمتها كما يلى :

$$q = \frac{n_1}{n} = e^{-E/RT} = \frac{1}{n}$$

وذلك لأن p تمثل النسبية بين عنده الجنويشات المنشطة `n والعندد الكلى للجزيئات n في السنتيمتر المكمب .

وبالتعويض في المعادلة (81) نحصل على :

حيث تأخذ Z القيصة العطاة بالمعادلة (82) في حالة الجزيشات المشابهة و المعادلة (83) في حالة الجزيفات المختلفة .

وقد ثبتت صحة نظرية الاصطدام في التفاعلات ثنائية الجزيئية في حالات كثيرة حيث لوحظ التوافق بين السرعة الخسوبة والمقاسة عمليًا كما في حالة تحلل يوديد الهيدروجين وكثير من التفاعلات ثنائية الجزيئية في الحاليل. وبالرغم من هذا فإنه توجد حالات كثيرة كانت فيها السرعة الحسوبة أعلى بكثير من السرعة المقاسة (١٩٩٩ مرة) وفي هذه الحالات تكتب المعادلة (84) كالآتي :

$$K = PZ e^{-E/RT}$$
(85)

وتسمى P بعامل الاحتمال وهو يمثل الفرق بين القيمة المحسوبة والمقاسة لشابت السرعة وتأخذ P قيمًا تتراوح بين الوحدة فى الحالات التى تتبع نظرية الاصطدام إلى حوالى ١٠ - ٩ - فى الحالات الأخرى . ومن عيوب نظرية الاصطدام أنها لا تدخل فى الاعتبار إنتروبيا التنشيط وهى كمية مهمة جداً.

نظرية الاصطدام للتفاعلات ثلاثية الجزيئية ،

(Kinetic Theory of Termolecular Reactions)

تشير هذه النظرية إلى أن حدوث صدمات بين ثلاثة أجسام في نفس اللحظة ليست كبيرة الاحتمال وتبعًا لذلك لا يمكن تفسير ميكانيكية التفاعلات ثلاثية الرتبة على هذا الأساس . وقد اتضع أن هذه التفاعلات في الحالة الفازية يمكن تفسيرها على أساس التفاعلات ثنائية الجزيئية فمثلاً في التفاعل بين كسيد النيتريك والكلو .

وضعت الميكانيكية التالية لتفسيره :

$$NO + CI_2 \rightleftharpoons 2 NOCI_2$$
 (b)

$$NOCI_2 + NO \xrightarrow{k} 2 NOCI$$
(c)

ومجموع الخطوتين الأخيرتين يعطى التفاعل الكلى (a) وغثل الخطوة (d)]: أنّا له ثانت k يساوى :

$$k = \frac{C_{\text{NOCI}_2}}{C_{\text{NO}} C_{\text{CI}_2}}$$

أي أن:

$$C_{NOCI_2} = KC_{NO} \quad C_{CI_2} \quad \dots \qquad (93)$$

وتعطى سرعة تكون النتائج من الخطوة (c) بالمعادلة الآتية :

وبتعويض معادلة (93) في (94) نحصل على :

=
$$K \cdot K \cdot C_{N_0}^2 \cdot C_{CI}$$
(95)

وفى معادلة تفاعل من الرتبة الشالئة حيث k تساوى k ' . وبنفس الطريقة يمكن تفسير باقى التفاعلات الغازية من الرتبة الثالثة والتي تتضمن أكسيد النبريك .

(Chain Reactions): التفاعلات التساسلة:

تتميز التفاعلات المتسلسلة بأن تنشيط أى جسيم لا يؤدى فقط إلى اشتراط هذا الجسيم فى التفاعل ولكن يؤدى إلى اشتراك جسيسات أخرى كثيرة فى التفاعل . وفى هذه التفاعلات تتفاعل الجزيئات الابتدائية مع الجسيمات المنشطة (التي قد تكون فرات أو شقوق حرة أو أيونات أو جزيئات مشارة) لكى تعطى خلال سلسلة من الخطوات المتوسطة النواتج النهائية وبعض الجسيسات المنشطة وبتعبير آخر فإن التفاعل المتسلسل هو الذي تتفاعل فيه نواتج الخطوة الأولى مع المادة الأصلية المادة الأصلية وهكذا لتعطى في المنادة الأصلية وهكذا لتعطى في النهاية سلسلة من التفاعلات المتكزرة ويتم خلق هذه السلسلة (أي تكون الجسيمات المنشطة بواسطة طرق مختلفة) .

وفى سنة ٩،٩، وجد لندمان التضاعل بين الهيدووجين والبروم لتكوين بروميد الهيدوجين لا يمكن تفسير حركيته على أسس بسيطة بل يمثل بالمعادلة التالية :

$$\frac{dC_{HBr}}{dt} = \frac{K C_{H2} C_{Br2}^{1/2}}{1 + k C_{HRr} / C_{Bre}}$$

وقد فسر بولاني هذه المعادلة سنة • ١٩٢ على أسس ميكانيكية تتضمن في الخطرة الأولى منها تفكك جزيئات البروم إلى ذرات البروم :

بتبعها الخطوات التالية:

(2)
$$Br + H_2 \xrightarrow{k_2} HBr + H$$

(3) H + Br₂
$$\xrightarrow{k_3}$$
 HBr + Br

(4) H + HBr
$$\xrightarrow{k_4}$$
 H₂ + Br

(5) Br + Br
$$\xrightarrow{k_5}$$
 Br₂

يمر هذا التضاعل المتمسلسل في سلسلة من المراحل المتنابعة والتي تخلق بواسطة خطوة أولية مناسبة . ففي هذا التفاعل كما أيضًا في تفاعل الهيدروجين والكلور المماثل تكون الخطوة الأولى هي ظهور ذرات البروم والكلور . وتسمى هذه الخطوة - قلة السلسلة .

طرق خلق السلسلة : (Initiation of Chains)

ويمكن خلق السلاسل بالطرق الآتية:

 الطاقة الحراوية: إذا سخن الكلور مشلاً بشدة فإنه يشفكك إلى ذرات الكلور وبهذا يمكنه خلق تفاعل الهيدروجين والكلور.

۲ - الطاقة الشوثية الكيميائية: وجد في التفاعل الضوئي الكيميائية: وجد في التفاعل الضوئي الكيميائية وجدي الكيميائي بين الهيدروجين والكلور أن كل كم من الطاقة الممتصة لا يؤدى إلى تفاعل تفاعل جزيئات عديدة منهما.

٣ - إدكال أبيضرة هارية : مثل بخار الصوديوم الذي ينتج ذرات حسب
 التفاعل التالي :

۴ - تكون الشقوق الحرة : مثل و HC₃CO°, C₂ H'₅, CH' وهذه الشقوق بعد تكوينها تتفاعل مع الجزيئات ولكنها تسترد بعد ذلك لتحافظ على استمرار السلسلة مثلاً:

أو في وجود الأكسجين مثلاً:

$$HC_3CHO + O_2 \longrightarrow HC_3CO^{\circ} + HO^{\circ}_2$$

وكذلك أيضًا:

$$C_6 H_5 CH_2 Br \longrightarrow C_6 H_5 CH_2^{\circ} + Br^{\circ}$$

٥- على جدوان الوعاء الحاوى: كما في حالة التفاعلات المسلسلة:

$$CO + O_2, CS_2 + O_2 + O_2$$

التفاعلات المتسلسلة المتضمنية شقوفًا حرة ،

مثال لهذه الحالة هو التحلل الغازى للإيثان:

$$C_2H_6 \longrightarrow C_2H_4 + H_2$$

وقد وجد عمليًا أنه تفاعل من الرتبة الأولى أى أن:

$$- \frac{d C_{C_2 H_6}}{dt} = K C_{C_2 H_6} \qquad (96)$$

ونتيجة لاكتشاف الشقوق الحرة في هذا التفاعل وضعت الميكانيكية التالية لتفسر النتائج الملاحظة .

(2)
$$CH_3^* + C_2H_6 \xrightarrow{k_2} CH_4 + C_2H_5$$
 The random results of the results of

(3)
$$C_2 H_5^{\circ} \xrightarrow{k_3} C_2 H_4 + H^{\circ}$$

(4)
$$H^{\circ} + C_2 H_6 \xrightarrow{k_4} H_2 + C_2 H_5$$

(5)
$$H^* + C_2H^*_5 \xrightarrow{k_5} C_2H_6$$
 right right

وتؤدى هذه الميكانيكية إلى المعادلة (96) وفيها قيمة k كما يلى:

$$k = \left(\frac{k_1 k_3 k_4}{2 k_5}\right)^{1/2}$$

مشكل آخر: هو التفاعل الضوئي للإسيتالدهيد عند درجة حرارة أعلى من ٢٠٠٠ م .

وقد وجد أن السرعة الكلية للتفاعل تساوى سرعة الخطوة (٤) أو (٥)

السرعة =
$$k_4 (k_1/k_6)^{1/2}$$
 $\left[\text{CH}_3 \text{CHO} \right]^{3/2}$
= $k \left[\text{CH}_3 \text{CHO} \right]^{3/2}$

وتتفق هذه النتيجة مع الرتبة ٣ / ٢ التي وجدت عمليًا .

طرق انهاء السلاسل :

يستمر التفاعل المتسلسل حتى تستهلك كل المواد ويمكن أيضاً أن تنتهى السلسلة إذا أوقفت أو كسرت إحدى الحلقات أو إذا استهلكت الجسيمات المنشطة بإحدى الطرق الآتية :

١ - تأثير الحيار: للذرات أو النسقوق الحرة قابلية كبيرة للاتحاد مع بعضها عند الجدار ويمثل هذا بخطوات الإنهاء في كل من المثالين السابقين. وكذلك في تفاعل الاتحاد الضوئي بين الهيدروجين والكلور:

$$CI_{2} \xrightarrow{h v} 2 CI$$

$$CI + H_{2} \longrightarrow HCI + H$$

$$H + CI_{2} \longrightarrow HCI + CI$$

$$CI + H_{2} \longrightarrow HCI + H$$

$$H + CI_{1} \longrightarrow HCI + CI$$

وتنتهي السلسلة بالتفاعلات الآتية التي تتضمن اتحاد الذرات.

ويمكن أيضًا إنهاء التفاعل الضوئي للإسيتالدهيد المذكور سابقًا بالطرق الآتية :

$$H^* + H^*$$
 \longrightarrow H_2
 $CH^*_3 + CH^*_3$ \longrightarrow $CH_3 - CH_3$
 $CH_3 CO^* + CH_3 CO^*$ \longrightarrow $CH_2 COCH_2$
 $CH^*_3 + CH_3 CO^*$ \longrightarrow $CH_2 COCH_2$

وتفاعلات الانتهاء هذه طاردة للحرارة بدرجة كبيرة ولابد من وجود مادة ثالثة (الجدار) لكي تمتص الحرارة الناتجة .

٢ - وچيود المواقع (Inhibitors) ؛ يمكن إنهاء السلاسل بوجود بعض المواد الصلبة الخاملة كألياف الزجاج أو ذرات التراب مثلاً وتعتبر هذه الظاهرة دليلاً قويًا على حدوث التفاعل المتسلسل .

٣ - لوحظ أيضًا وجود تأثير مانع لبعض الركبات على تفاعلات متسلسلة كثيرة فعثلاً في الأكسدة الذاتية لكبريتيت الصوديوم يتوقف التفاعل باستعمال الهيدروكينون كذلك يمكن منع تحلل فوق أكسيد الأيدروجين بواسطة الأسيتانيليد . ويمكن للأكسجين في تفاعل الهيدروجين والكلور أن يزيل ذرات الهيدروجين معطياً فوق أكسيد الهيدروجين وكذلك يستطيع أن يزيل ذرات الكلور مكونا CIO . وتعمل بعض المواد التي تحتوى على النتروجين مثل الأمونيا أو الزلال على إزالة ذرات الكلور لكي تتفاعل معها بنفسها وهكذا تنتهى السلسلة .

التفاعلات في الحاليل (Reaction in Solution)

صحة نظرية الاصطدام البسيطة :

من المعروف عمليًا أن معظم التفاعلات المعروفة تتم في الحالة السائلة أو في الخاليل . وحيث إنه يمكن حساب عدد الاصطدام z في المعادلة (k = ze -E/RT) المحاليل . وحيث إنه يمكن حساب عدد الاصطدام z في المعادلة (la بأي طريقة بسبه لة باستعمال الأقطار الجزيئية المشتقة من قياسات اللزوجة أو بأي طريقة أخرى كما يمكن تعيين E من التغير في سرعة التفاعل مع درجة الحرارة يصبح من المستطاع اختيار صعحة نظرية الاصطدام البسيطة ومدى انطباق اللتائج المحسوبة بالمقاصة عمليًا . وقد وجد هذا التطابق في حالات كثيرة في تفاعلات عائية وفي المخاليل . ولكنه توجد عدة أمثلة سميت بالتفاعلات و البطبئة ، حيث عاديد أن سرعة التفاعل في الحاليل أبطأ بكثير تما كنا نتوقع فمثلاً التفاعل بين يوديدات الألكيل والأمينات المثلاثية تكون سرعته أقل بمقدار ، ا A من القيمة الحسوبة . وقد كان من المعتقد أو لا أن بطء تفاعلات كثيرة في الحاليل سببه أن الجزيئات المذيب ولكن ثبت المنظم هذه التفاعلات تتم بنفس البطء أو أبطأ في الحالة الغازية وللتغلب على هذه التفاعلات تتم بنفس البطء أو أبطأ في الحالة الغازية وللتغلب على هذه التفاعلات المادلة السابقة لتصبح :

$$k = p Z e^{-E/RT}$$
(97)

حيث p تسمى عامل الاحتمال وهى عبارة عن مقياس لانحراف التفاعل الحقيقة والسميطة المسلوك المشالى الذى تتطلب نظرية الاصطدام البسسيطة وللتفاعلات والبطيئة وتكون قيمة p صغيرة (١٠١٠ - ١٠١٠) ولكن هذا التعديل ليس كافيًا خاصة أن بعض التفاعلات (الأيونية بالذات) لها p أكبر من الوحدة .

نظرية الاصطدام في المحاليل:

نتيجة لتطبيق نظرية الاصطدام على التفاعلات في انحاليل مثل التحلل المائي الأميدات والأسترات في المحاليل المائية وتكوين أملاح الأمونيوم الرباعية من الميتا - والبارا - نيتروكلوريد البنزيل في محلول البنزين لوحظ أن السرعة المقاسة أبطأ بكثير من المحسوبة نظريًا .

وعلى أساس المعادلة (97) بفرض أن عدد الاصطدام Z لتفاعل ثنائي الجزيئية له لنفس القيمة في الحالة الغازية في الخاليل فقد وجد أن قيمة عامل الاحتمال P لقب منه القيمة في الحالة الغازية في الخاليل فقد وجد أن قيمة عامل الاحتمال P تقل قييمت إلى (• 1 ° - ° 1 ° ^ ^) في الوقت الذي كان يعتقد أنه يساوي الوحدة في كل النفاعلات ثنائية الجزيئية . وعلى هذا فإن القيمة الصغيرة لثابت الاحتمال في الخاليل فسرت على أساس تأثير المذيب . ولكنه وجد أن هناك حالات كثيرة لها قيمة منخفضة من P في الخاليل وفي الحالة الغازية أيضًا . ولهذا أن المذيب نين نفس المواد في الحالة الغازية . ولكن لا يجب أن يضهم من هذا أن المذيب ليس له أي الخواد في الحالة الغازية . ولكن لا يجب أن يضهم من هذا أن المذيب ليس له أي تأثير ، لأن له في الواقع دوراً كبيراً وهاماً . ويمكن القول إن عدم التنشيط الناتج من اصطدام الجزيئات المنشطة مع جزيئات المذيب يتكافأ تمامًا مع عدد مساو من الصدمات المنشطة .

نظرية السرعات الطلقة للتفاعلات في الماليل :

(Theory of Absolute Reaction Rates in Solution)

تختص نظرية السرعات المطلقة للتفاعلات بإيجاد طريقة مطلقة لحساب سرعة التفاعل وتنص هذه النظرية على أنه في التفاعل العام التالي:

$$A + B + \dots$$
 Products

حيث M هي المتراكب المنشط فإن ثابت السرعة 'k يعطى بالمعادلة:

حيث x هو ثابت بولتزمان x ه x ثابت بلانك x همى ثابت الاتزان للتفاعل العكسى بين المتراكب المنشط والمواد المتفاعلة . ويجب ملاحظة أن للتفاعل المعادلة ليس هو ثابت الاتزان الحقيقى (أى الديناميكى الحرارى) ولكنه ثابت الاتزان الذى يتضمن التركيزات ولذلك يمكن كتابة المعادلة المعادلة

(98) كما يلي:

$$k' = \frac{KT}{h} \frac{C_M^{\pm}}{C_A C_B} \tag{99}$$

حيث الكميات C قمل التركيزات . ويعرف ثابت الاتزان الحقيقي كما يلي :

$$k_O^{\pm} = \frac{a_M^{\text{pt}}}{a_A a_B} = \frac{C_M^{\text{pt}}}{C_A C_B} \times \frac{f_M^{\text{pt}}}{f_A f_B} \dots (100)$$

حيث تستعمل درجات النشاط a بدلاً من التركيزات ، ومعروف أن العلاقة a = Cf بينهما كالآتي :

حيث f هي معامل النشاط ومن المعادلات (99, 100) يمكن كتابة:

$$k^* = (\frac{KT}{h} k_0^{\neq})$$
(101)

وهى الصيغة العامة لمادلة ثابت السرعة . وبالنسبة لنظام غازى مثالى فإن معاملات النشاط تساوى الوحدة وتصبح المعادلة (101) تماثلة للمعادلة (98). وتحت هذه الظروف يمكن تمثيل ثابت السرعة الذى يساوى بالقيمة وعلى هذا تصبح المادلة (101) كالآتى :

$$K' = K_0 - \frac{f_A f_B}{f_M^{\neq}}$$
 (102)

وتنطبق هذه المعدادلة على أى تفساعل فى أى وسط حسيث K_0 هى ثابت السرعة فى الحالة المثالية (أى غاز عند ضغط منخفض جدًا أو محلول مخفف K^* = K_0 .

مقارنة سرعة التفاعلات في الحالة الفازية وفي الحاليل :

فى معظم التفاعلات الغازية عند الضغوط المتوسطة تكون معاملات النشاط قريبة من الوحدة لأن الانحراف عن الحالة المثالية ليس كبيرًا ويصبح من الممكن تمشيل ثابت السرعة $k_{\rm g}$ عن الم $k_{\rm g}$ عن المدلة $k_{\rm G}$. وإذا كانت $k_{\rm g}$ هى ثابت السرعة لفص التفاعل فى الحلول تصبح المعادلة (102) كالآتى:

$$k_s = k_O - \frac{f_A f_B}{f_{M^{p^2}}} - \dots$$
 (103)

وعلى هذا فإن النسبة بين ثابتي السرعة لأى تفاعل في المحلول وفي الحالة الغابة تكون كالآتي :

رإذا كانت السرعتان متساويتين فإن الطرف الأيمن للمعادلة (104) الذي يعرف بعامل النشاط الحركي يساوى الوحدة أما بالنسبة للتفاعل أحادى الجزيئية تكن المعادلة كالآتر.:

$$\frac{k_s}{k_g} = \frac{f_A}{f_M^*} \qquad \dots \tag{105}$$

وإذا كانت المواد المتفاعلة والمسراكب المنشط لهم تركيب متشابه فإن $f_{\rm M}$ يكونان متساويين تقريبًا وتصبح سرعة التفاعل في الخلول مساوية لسرعته في الحالة الغازية . ولا توجد طريقة بسيطة لتقدير معاملات النشاط ولكن يمكن الحصول على قيم تقريبية من قياسات الإذابة على الغازات ، حيث يتضح أن f تتكون قيمتها في حدود f 4 لمواد كثيرة ويتضح من المعادلة (105) أنه في حالة التفاعلات ثنائية الجزيئية فإن f f تقريبًا f تقريبًا f f تقريبًا والأحادية الجزيئية فإن f f تقريبًا والأحادية الجزيئية فإن f f تقريبًا والمحادث منائعة المنافذة والمتحدد والمتحدد والمتحدد أنه المتحدد المتحدد والمتحدد المتحدد ال

ويتضح مما سبق أن ثابت السرعة لتفاعل غازى أحادى الجزيئية لا يختلف كثيراً عنه في الحلول . ومن أمثلة ذلك تحلل خامس أكسيد النتروجين في الحالة الغازية وفي عدة مذيبات . كذلك تعلل كل من أول أكسيد الكلور ، والأوزون التصاعد بالكلور والتحلل الحرارى ليوديد الإيشيلين وكلها في محلول رابع كلوريد الكربون . ويجب مراعاة صحة هذه التتجة فقط في الحالات التي لا يحدث فيها أي تفاعل بين المادة المتفاعلة والمذيب السائل . فإذا حدث هذا التفاعل فإن معامل النشاط يتغير بالدرجة التي يسبب معها اختلاف مرعة التفاعل في اغلول عنها في الحالة الغازية .

اعتبارات عامة لتأثير المذيب

بالرغم من التعقيد الملاحظ في دراسة تأثير المذيب فإن القواعد العامة التالية تعطي صورة لهذا التأثير :

- ١ المذيبات القطبية تسرع التفاعلات التي ينتج عنها مواد قطبية وتبطئ التفاعلات ابين ثلاثي التفاعلات ابين ثلاثي إينيل أمين ويوديد الإيثيل يكون الناتج عبارة عن ملح ، أى مادة أكثر قطبية من المراد المتفاعلة وعلى هذا فإن سرعة التفاعل تزداد بزيادة قطبية المذيبات أما في تفاعل أستلة الكحول فإن المادة المتكونة أقل قطبية من المواد المتفاعلة وتبعًا لذلك تقل السرعة بزيادة قطبية المذيب .
- إذا كان الفرق في القطبية بين المواد المتفاعلة والمتراكب المنشط صغيرًا فلا
 تشأثو سرعة التنفاعل بنوع المذيب كسما في حالة تحلل خامس أكسسيد
 النتروجين .
- ٣ تفاعل المذيب مع المواد المتفاعلة (ظاهرة التذوب) له تأثير كبير على سرعة التفاعل من المعروف أن التذوب يقلل طاقة الوضع للمادة المتذوبة بكمية تساوى طاقة التذوب فإذا كانت إحدى أو كل المواد المتفاعلة متذوبة بينما المتراكب المنشط ليس كذلك فإن النقص في طاقة الوضع بالنسبة للخول يسبب زيادة في طاقة التنشيط للتفاعل وبالتالي نقصًا في سرعة

التفاعل أما إذا كان المتراكب المنشط متذوباً بينما المراد المتفاعلة ليست كذلك فإن طاقة الوضع للمتراكب المنشط تقل وبالتالى تقل طاقة التنشيط للتفاعل وتزداد سرعتها . أما إذا كانت كل من المواد المتفاعلة والمتراكب المنشط متذوباً فإنه لن يكون هناك تأثير كبيير لنوع المذيب على سرعة التفاعل .

تأثير الأملاح على التفاعلات الأيونية ،

(Primary Salt Effect in Ionio Reactions)

تتأثر ثوابت السرعة للتفاعلات بين الأيونات بالقرة الأيونية للمحلول. ويتوقف نوع هذا التأثير على شحنات الأيونات المتفاعلة . وقد وضع برونستد نظرية توضح هذا التأثير : إذا تفاعلت مادتا B ، A مكونة متراكب غير ثابت AB الذي يتحلل معطيًا النواتج :

فإنه من المكن وضع معادلة حركية مبنية على سرعة تحلل المتراكب على أساس أنها الخطوة المتحكمة في السرعة:

$$\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}t} = kC_{\mathrm{AB}} \tag{106}$$

: من ثابت الاتزان K لتكوينها C من ثابت الاتزان K

$$K = \frac{a_{AB}}{a_A a_B} = \frac{C_{AB}}{C_A C_B} \times \frac{f_{AB}}{f_A f_B} \dots (107)$$

$$C_{AB} = K C_A C_B \frac{f_A f_B}{f_{AB}}$$

$$\frac{dx}{dt} = K K C_A C_B \frac{f_A f_B}{f_{AB}}$$

$$\frac{dx}{dt} = K_O C_A C_B \frac{f_A f_B}{f_{AB}} \dots (108)$$

حيث يشمل الثابت k_0 كلاً من ثابت السرعة K وثابت الاتزان k ويسمى الكسر الذي k_0 f_A f_B f_B ويسمى الكسر الذي f_A f_B ويسمى وعند تخفيف ما لا نهاية يساوى هذا العامل الوحدة وتصبح k_0 في المعادلة (103) هي ثابت السرعة في هذا الخلول . والفرق بين هذا الثابت والثابت المقاس في محلول ذي تركيز معين يعتمد على التغيير في عامل النشاط الحركي مع التركيز . ومن معادلات (106) (108) نحصل على :

$$k = k_0 \frac{f_A f_B}{f_{AB}}$$
(109)

وهذه المادلة مماثلة للمعادلة (103) وبأخذ اللوغاريتمات :

$$\log k = \log k_0 + \log \frac{f_A f_B}{f_{AB}}$$
(110)

ويمكن حساب عامل النشاط الحركي في الماليل المخففة باستعمال قانون ديبي – هيكل الذي ينص على أن معامل النشاط لأي أيون يعطي بالمعادلة التالية :

$$-\log f = 0.5 Z^2 \sqrt{\mu}$$
(111)

حيث Z هي شحنة الآيون ، 14 هي القوة الأيونية والبتعويض في عامل النشاط الحركي نحصل على :

$$\frac{f_A f_B}{f_{AB}} = \log f_A + \log f_B - \log f_{AB}$$

$$= 0.5 (Z + Z - Z) \sqrt{\mu} \dots (112)$$

وحيث إن تكافؤ المتراكب المنشط لابد أن يساوى مجموع تكافؤات المواد المفاعلة :

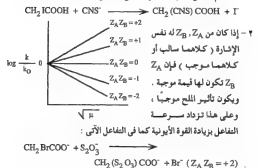
$$\begin{split} &Z_{A}+Z_{B}=Z_{AB}, \ \therefore \quad Z_{A}^{2} \ +Z_{B}^{2} \ -Z_{AB}^{2} \ = -2 \ Z_{A}Z_{B} \\ &\therefore \quad \log \frac{f_{A} f_{B}}{f_{AB}} = Z_{A} \ Z_{B} \sqrt{\mu} \end{split}$$

وبالتعويض في (110) نحصل على :

$$\log k = \log k_0 + Z_A Z_B \sqrt{\mu}$$

أى أنه برسم العلاقة البيانية بين $\log k$ أو $\log k/k_0$ مع $\sqrt{\mu}$ نحصل على خط مستقيم له ميل يساوى Z_A Z_B يعتمد فقط على حاصل ضرب شحنات الأيونات المتفاعلة . ويوجد ثلاث حالات :

ا – إذا كان أحد المادتين التفاعلتين أو كالاهما جزىء متعادل (Z = o صفر) تكون $Z_A Z_B = o$ من أى أن تأثير الملح يكون صفراً ، ونحصل على خط مستقيم له ميل يساوى الصفر كما في التفاعل .



 $^{\prime\prime}$ - إذا كانت إشارات $Z_{
m B}$, $Z_{
m B}$ مختلفة فإن الحاصل $Z_{
m B}Z_{
m A}Z_{
m B}$ يكون سالبًا وعلى هذا يكون تأثير الملح سالبًا وتقل $^{\prime\prime}$ كلما ازدادت القوة الأيونية كما في التفاعل الآتي :

$$\begin{bmatrix} CO (NH_3)_5 Br \end{bmatrix}^{++} + OH^* \longrightarrow \\ \begin{bmatrix} CO (NH_3)_5 OH \end{bmatrix}^{++} + Br^{-} (Z_A Z_B = -2) \end{bmatrix}$$

أمثلةمحلولة

١ - إذا علم أن ثابت التحلل المشع للراديوم هو ١,٢٥ × ١٠٠٠ عندما كان الزمن مقاسًا بالدقائق. ما هو الكسر من المادة الأصلية الذي يتبقى بعد ٣٣,٥ يومًا ؟

الحسل

$$k = \frac{2.303}{t} \quad \log \frac{a}{a - x}$$

$$1.25 \times 10^{-4} = \frac{2.303}{5.33 \times 24 \times 60} \quad \log \frac{a}{a - x}$$

$$\log \frac{a}{a - x} = 0.3$$

$$\frac{a}{a - x} = 1.995$$

$$a = 10995 \text{ a} - 1.995 \text{ x}$$

$$x = \frac{0.995}{1.995} \text{ a} = 50\%$$

٢ - أثبت أن الزمن اللازم لإتمام ٩,٩٩٪ من أى تضاعل من الرتبة الأولى
 يساوى ١٠ أضعاف الزمن اللازم لإتمام نصف التفاعل.

الحبار

$$t = \frac{2.303}{k}$$
 $\log \frac{a}{a-x}$
 $x = \frac{a}{2}$: عند نصف التفاعل تكون

$$t_{1/2} = \frac{0.69}{k}$$
 $x = \frac{99.9}{100}$ a

$$t_{99.9} = \frac{2.303}{k} \log \frac{a}{a - 99.9}$$

$$= \frac{2.303}{k} \log \frac{a}{100}$$

$$= \frac{2.303}{k} \log 100 = \frac{2.303}{k} \times 3$$

$$= \frac{6.9}{k}$$

$$t_{99.9} = \frac{6.9}{0.69} = 10$$

 ٣ - إذا علمت أن فسترة نصف العمر للراديوم هي ٣,٨٥ يومًا . أوجد النسبة النه تشقر بعد ٤٠ يه مًا؟

$$k = \frac{0.69}{t_{1/2}} = \frac{0.69}{3.85} day^{-1}$$

$$= \frac{0.69}{3.85} = \frac{2.303}{40} log \frac{a}{a-x}$$

$$log \frac{a}{a-x} = 3.125$$

$$\frac{a}{a-x} = \therefore X = \frac{2054}{2055} a$$

أخذت ٢ مل من محلول خلات المشيل في حامض الأيدروكلوريك
 الخفف في فترات زمنية مختلفة ثم عويرت بواسطة محلول أيدروكسيد
 الباريوم . من النتائج التالية احسب ثابت السرعة للتحلل المائي

الحامضي لخلات الميشيل؟

الحسل

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{V_{oo} - V_{O}}{V_{oo} - V_{t}} = \frac{2.303}{20} \log \frac{42.03 - 19.24}{42.03 - 20.37}$$
$$= 3.3 \times 10^{-3} \quad \min^{-1}$$

$$k = \frac{2.303}{119} \log \frac{42.03 - 19.24}{42.03 - 26.60} = 3.32 \times 10^{-3} \text{ min}^{-1}$$

حبث إن قيمة k ثابتة ، يكون التفاعل من الرتبة الأولى .

إذا سخن حامض المالونيك فإنه يتحلل إلى حامض الخليك وثانى
 أكسيد الكربون وقد عينت سرعة التحلل عند درجة ١٣٦١م بقياس
 الزيادة في الضغط الناتجة في وعاء مغلق – من النتائج التالية احسب
 سعة النفاعا.:

t (min) 10 15 20 35 56 64 00 Press. (mm) 37 53 67 108 155 171 312

أوجد أيضًا الزمن اللازم لاستهلاك نصف كمية حامض المالونيك؟

الحسل

$$\begin{array}{lll} k & = & \frac{2.303}{t} & \log \; \frac{P_{00} - P_{0}}{P_{00} - P_{t}} & = & \frac{2.303}{t_1 - t_2} & \log \frac{P_{00} - P_{t_1}}{P_{00} - P_{t_2}} \\ & = & \frac{2.303}{5} & \log \; \frac{312 - 37}{312 - 53} & = \; 0.0112 \; \min^{-1} \\ & & & & & & & \\ t_{1/2} & = & \frac{0.69}{k} & = & \frac{0.69}{0.0119} & = \; 58.2 \; 8 in \end{array}$$

٦ - في تحلل خامس أكسيد النتروجين في محلول رابع كلوريد الكربون
 عند درجة ١٤ مينت سرعة التفاعل بقياس كمية التحلل معبراً عنها
 بواسطة حجم الأكسجين الناتج في فترات زمنية مختلفة كما يلى :

اثبت أن التفاعل من الرتبة الأولى. عين ثابت السرعة واذكر الوحدات. ما هو الزمن اللازم لإغلال التركيز إلى نصف قيمته الأصلية ؟

الحسل

$$k = \frac{2.303}{t} \quad \log \quad \frac{a}{a - x}$$

$$= \frac{2.303}{1200} \quad \log \quad \frac{34.75}{34.75 - 11.4} = 3.3 \times 10^{-4} \quad \text{sec}^{-1}$$

$$k = \frac{2.303}{2400} \quad \log \quad \frac{34.75}{34.75 - 18.90} = 3.3 \times 10^{-4} \quad \text{sec}^{-1}$$

وحيث إن k ثابتة فالتفاعل من الرتبة الأولى :

$$t_{1/2} = \frac{0.69}{k} = \frac{0.69 \times 10^4}{3.3} = 2090$$
 sec.

V - في التحلل الغازى للإسيتالدهيد اتبع التفاعل بقياس الزيادة في الضغط P في وعاء مغلق . وكانت التائج كما يلي : الضغط P في وعاء مغلق . وكانت التائج كما يلي : t(sec) 42 105 242 340 480 P(mm) 34 74 134 194 244

فإذا كان الضغط الأولى داخل الوعاء يمساوى ٣٦٣ ثم زئبق ، اثبت أن التفاعل من الرتبة الثانية ؟

الحيا

$$k = \frac{1}{t} \quad \left(\frac{a}{a-x} - \frac{1}{a}\right)$$

$$= \frac{1}{t} \quad \left(\frac{1}{363-34} - \frac{1}{363}\right)$$

$$= \frac{1}{42} \quad x \quad 0.003 = 6.7 \times 10^{-6} \quad \text{sec}^{-1} \quad \text{mm}^{-1}$$

$$k = \frac{1}{105} \quad \left(\frac{1}{363-74} - \frac{1}{363}\right)$$

$$= 6.7 \times 10^{-6} \quad \text{sec}^{-1} \quad \text{mm}^{-1}$$

حيث إن ثابت السرعة له قيمة ثابتة فإن التفاعل من الرتبة الثانية .

٨ - فى تحلل فوق أكسيد الهيدروجين بواسطة ثانى أكسيد المنجنيز ،
 كانت حجوم برمنجنات البوتاسيوم المكافئة لعينة ثابتة من اظلوط بعد
 أزمنة مختلفة من بدء التفاعل كما يلى :

أوجد رتبة التفاعل؟

الحسل

$$\begin{array}{l} V_{\rm O} = a \; , \; V_{\rm t} = a - x \\ k \; = \; \frac{2.303}{t} \; \log \; \frac{a}{a - x} \; = \; \frac{2.303}{10} \; \log \; \frac{22.8}{13.8} \\ = \; 5.05 \; x \; 10^{-1} \; \; \min^{-1} \\ k \; = \; \frac{2.303}{20} \; \log \; \frac{22.8}{8.26} \; = \; 5.05 \; x \; 10^{-1} \; \; \min^{-1} \\ . \; k \; \frac{1}{100} \; \frac{1}{100}$$

٩ - في تحول السكروز إلى جلوكوز وفركتوز بواسطة حامض مخفف ،

كانت زوايا الدوران عند الأزمنة الختلفة كما يلي :

أوجد سرعة التفاعل وفترة نصف العمر؟

الحسل

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{\Theta_0 - P_{00}}{\Theta_t - \Theta_{00}}$$

$$= \frac{2.303}{30} \log \frac{46.75 - (-18.75)}{41 - (-18.75)}$$

$$= 3.05 \times 10^{-3} \text{ min}^{-1}$$

$$= \frac{2.303}{30} \log \frac{65.50}{59.75}$$

$$k = \frac{2.303}{90} \log \frac{65.5}{30.75 - (-18.75)}$$

$$= \log \frac{65.5}{49.5}$$

$$= 3.11 \times 10^{-3} \text{ min}^{-1}$$

أى أن الثفاعل لابد أن يكون من الرتبة الأولى .

$$t1/2 = \frac{0.69}{k} = \frac{0.69}{3} \times 10^{-3} = 23$$
 min

١- عند تحلل غاز معين ، كانت النسبة المئوية للتحلل عند الأزمنة الختلفة

كما يلي:

أوجد رتبة التفاعل؟

الحيار

$$\begin{split} k &= \frac{2.303}{t_2 - t_1} & \log \frac{a - x_1}{a - x_2} &= \frac{2.303}{30 - 15} \log \frac{100 - 16.5}{100 - 32} \\ &= 1.4 \times 10^{-2} \quad \text{min}^{-1} \\ &= \frac{2.303}{53 - 15} & \log \frac{100 - 16.5}{100 - 50} &= 1.37 \times 10^{-2} \quad \text{min}^{-1} \\ &\cdot \text{ call sept} \ \text{ in this likely} \end{split}$$

١٩- إذا سخن فوق أكسيد النتروجين فإنه يتحلل . وعند ضغوط أولية

مختلفة كانت فترات نصف العمر المقابلة كما يلى : 25.5 114 139 278 360 290

Press. (mm) 360 290 278 139 114 52.5 t_{1/2} (sec) 212 255 300 470 490 860

ما هي رتبة التفاعل ؟

الحسل

بما أن فترة نصف العمر ليست ثابتة ، فالتفاعل ليس من الرتبة الأولى. بالنسبة لتفاعل من الرتبة الثانية .

$$\begin{array}{lll} t_{1/2} = & \frac{1}{ka} & , & k = & \frac{1}{t_{1/2}\,a} \\ k & = & \frac{1}{360\,x\,212} & = & 1.32\,x\,10^{-5} & \sec^{-1} & \min^{-1} \\ & = & \frac{1}{278\,x\,300} & = & 1.2\,x\,10^{-5} & \sec^{-1} & \min^{-1} \\ & = & \frac{1}{114\,x\,490} & = & 1.6\,x\,10^{-5} & \sec^{-1} & \min^{-1} \\ & = & \frac{1}{114\,x\,490} & = & 1.6\,x\,10^{-5} & \sec^{-1} & \min^{-1} \\ & = & \frac{1}{114\,x\,490} & = & \frac{1}{114\,x\,490} & \frac{1}{114\,x\,490}$$

۲ ۱- في تحلل خامس أكسيد النتروجين عند درجة ، ۷۲° م نحصل على

النتائج التالية لفترات نصف العمر مع الضغط الأولى:

احسب رتبة التفاعل وفترة نصف العمر؟

وهذا يثبت أن التفاعل من الرتبة الثانية.

الحسل

حيث إن قيمة £1/2 ليست ثابتة ، فالتفاعل ليس من الرتبة الأولى . بالنسبة لتفاعل من الرتبة الثانية .

$$t_{1/2} = \frac{1}{ka} = \frac{1}{ka} (P = a)$$

$$k = \frac{1}{255 \times 290} = 0.000131 \text{ sec}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

$$= \frac{10^4}{212 \times 360} = 0.000135 \text{ sec}^{-1} \text{ min}^{-1}$$

$$t_{1/2} = \frac{1}{790 \times 1.3} = 98.9 \text{ sec}$$

٣١- عند تفاعل كميات جزيئية متساوية من البروم وحامض الفيوماديك في محلول ماثى كانت سرعة التفاعل dc / dt - , وحدة عندما كان تركيز المواد المتفاعلة يساوى ٨,٣٧ بنفس الوحدات ، وعندما قل التركيز إلى ٣,٣٦ وحدة أصبحت سرعة التفاعل ٢٢٠ . , بنفس الوحدات . ما هى رتبة التفاعل ٩.٠٢٢ بنفس الوحدات . ما هى رتبة التفاعل ٩.

الحسل

$$n = \frac{\log 0.0106 - \log 0.0022}{\log 8.37 - \log 3.66} = 2$$

۹ - لوحظ فى تفاعل معين ثنائى الجزيئية فيه (a = b = I mole/L) أنه يلزم ١٠ دقائق لكى يتم ١٠٪ من التفاعل . كم من الوقت يلزم لكى يتم ٥٠٪ من التفاعل ؟

الحبل

$$\begin{array}{lll} k & = \frac{1}{t} \; (\frac{1}{a-x} \; -\frac{1}{t} \;) = \frac{1}{10} \; (\frac{1}{100-10} \; -\frac{1}{100} \;) \\ & = \frac{1}{10} \; (\frac{10-9}{900} \;) \; = \frac{1}{9000} \; min^{-1} \; mole^{-1} \\ t_{1/2} = \frac{1}{ka} & = \frac{1}{\frac{1}{9000} \; x \; 100} = \; 90 \, min \end{array}$$

٩ - إذا علم أن ثابت السرعة لتحلل خامس أكسيد النتروجين يساوى
 ٢ * ١ - ٥ دقيقة - ١ عند درجة ٢٥ م يساوى ٤,٨٧ * ٠ - ٢ دقيقة - ١ عند درجة ٢٥ م يساوى
 دقيقة - ١ عند درجة ٢٥ * م ، احسب طاقة التنشيط لهذا التفاعل؟

الحسا

$$\begin{array}{lll} \log & \frac{k_2}{k_1} & = \frac{\Delta E}{2.303 \, R} & (\frac{T_2 - T_1}{T_2 T_1}) \\ \\ \log & \frac{\cdot 4.87 \times 10^{-3}}{4.87 \times 10^{-5}} & = \frac{\Delta E}{2.303 \times 2} & (\frac{338 - 298}{338 \times 298}) \\ \\ \Delta E & = 25 \, \text{k cal / mole.} \end{array}$$

١٠ - خلطت كمية من مادة A مع كمية مكافئة لها من مادة B وبعد ١٠٠٠ ثانية تفاعلت نصف كمية المادة A الأصلية . ما هو مقدار المادة المتفاعلة من A في ٥٠٠٠ ثانية إذا كان التفاعل بالنسبة لها :
(أ) من الرئية الأولى ؟
(ب) من الرئية الأولى ؟

الحا

أ) بالنسبة لتفاعل من الرتبة الأولى:

$$\frac{a}{a-x} = 3.972$$

$$3.972 \ a - 3.972 \ x = a$$

$$t_{1/2} = \frac{1}{-\frac{1}{\log n}} = 100 = \frac{1}{-\frac{1}{0.0069}}$$

$$a = \frac{1}{2000} = 1.44$$

$$kt = \frac{1}{1} - \frac{1}{1} = 0.0069 \times 200$$

$$=\frac{1}{1.44-x}-\frac{1}{1.44}$$

$$1.38 = \frac{1}{1.44 - x} - 0.69$$

$$1.38 + 0.69 = \frac{1}{1.44 - x} = 2.07$$

$$(2.07 \times 1.44) - 2.07 \times = 1$$

$$x = \frac{1}{ka} \qquad \therefore x/a = \frac{1.98}{2.07 \times 1.44}$$

$$x = \frac{1.98}{2.07 \times 1.44} = a$$

إذا كان تردد الاصطدام بين ذرات الصوديوم وفلوريد المشيل أقل من
 ١٠ عند درجة ٥٠٥م. احسب الحد الأدنى لطاقة التنشيط للتفاعل؟

الحيل

$$10^{-6} = e^{-E/RT} = e^{-E/RT \times 773}$$

In $10^{-6} = -E/2.303$
 $-6 \times 2.303 = -E/2.303$

 $E = 6 \times 2.303 \times 2 \times 775$ cal / mole.

١٩ علم أن تفاعل معين ينتهى ١٠٪ منه بعد ١٥ دقيقة من البداية
 عند درجة ١٤٠م وتنتهى نفس النسبة من التفاعل بعد ٣ دقائق عند
 درجة ٢٠٥٥ م احسب طاقة التنشيط للتفاعل؟

الحسل

إذا كانت السرعة فى الحالة الأولى R₁ وفى الثانية R₂ فإن النسبة بينهما تكون :

$$\begin{split} \frac{R_1}{R_2} &= \frac{\% \text{ signity} / t_1}{\% \text{ signity} / t_2} = \frac{20/15}{20/3} = \frac{1}{5} \\ \frac{R_1}{R_2} &= \frac{R_1}{R_2} = 0.2 \\ \log 0.2 &= \frac{-E}{2.303} \quad \left(\frac{333 - 313}{313 \times 333} \right) \\ -0.699 \text{ x } 4.606 &= \frac{-E \times 20}{104229} \\ \Delta E &= \frac{0.699 \times 4.606 \times 104229}{20} = 1679 \text{ cal/mole} \end{split}$$

١٩- بتحلل الأوزين بالتسخين إلى الزرنيخ الصلب والهيدروجين يمكن
 تتبع سرعة التضاعل بقياس الضغط عن ثبوت الحجم عند درجة

ه ۳۱°م کما یلی :

أوجد رتبة التفاعل؟

الحلل

$$= P_{oo} - P_{O} = a$$
 التركيز الأولى $= P_{oo} - P_{t} = a - x = t$ التركيز عند زمن

بالنسبة لتفاعل من الرتبة الأولى:

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{P_{00} - P_{0}}{P_{00} - P_{t}}$$

$$= \frac{2.303}{5.5} \log \frac{835.3 - 733.3}{835.3 - 805.8} = 0.2268 \text{ h}^{-1}$$

$$\begin{array}{lll} k & = & \frac{2.303}{5.5} & \log & \frac{835.3 - 733.3}{835.3 - 805.8} & = 0.2268 \; h^{-1} \\ & . & . & . & . & . & . & . \\ \end{array}$$

٠ ٢- عينت سرعة التفاعل:

CH3 I + Na, S2 O3 ---- Na S2 CH3 + Na I

بمعايرة • ١ مل من مخلوط التفاعل عند ٢٥ م بواسطة ١ • , محلول يود.

وكانت النتائج كالآتي : t (min) 0 4.75 10 20 35 55 00 I₂ (ml) 35.35 30.50 27.0 23.2 20.3 18.6 17.1

ما هي السرعة النوعية للتفاعل (ثابت السرعة) ؟

الحبار

يتضح من المعادلة أن التفاعل من الرتبة الثانية . يقيس محلول اليود الكمية المتبقية من ثيو كبريتات الصوديوم أي (a-x).

$$k = \frac{1}{t} \left(\frac{1}{a - x} - \frac{1}{x} \right)$$

$$= \frac{1}{475} \left(\frac{1}{205} - \frac{1}{2525} \right)$$

$$4.75 30.5 35.35$$
$$= 9.1 \times 10^{-4} 1 \text{ mole}^{-1} \text{min}^{-1}$$

$$= \frac{1}{10} \left(\frac{1}{27} - \frac{1}{2525} \right)$$

مسائل عامة

ا عند تحلل مادة معينة كان التركيز الأولى ١٠, جزيجرام / لتر ووجد
 أن ٤ / ١ هذه الكمية تتبقى بعد ساعة من البداية احسب الكسر من
 المادة الأصلية الذى يتفاعل فى ١٥ دقيقة إذا علمت أن التفاعل من
 الرتبة الثانية وكان التركيز الأولى ٥٠, جزيجرام / لتر؟

٢ - التحلل المائى القاعدى لخلات الإيثيل ثسائى الرتبة وله ثابت سرعة يساوى المائى المائل ال

٣ - بالنسبة للتفاعل:

 $H_3 As O_4 + 3 \Gamma + 2 H^+ \longrightarrow H_3 As O_3 + I = H_2 O$

كانت السرعات الأولية المقاسة عند تركيزات أولية مختلفة كما يلي :

السرعة الأولية	C_{H_+} As O_4	C_{H^+}	C _H +	
2.8 x 10 ⁻⁷	0.01	0.2	0.1	
5.6 x 10 ⁻⁷	0.01	0.4	0.1	
5.6 x 10 ⁻⁷	0.02	0.2	0.1	
2.8 x 10 ⁻⁷	0.02	0.4	0.05	
3.7 x 10 ⁻⁷	0.08	.1	0.3	
1.9 x 10 ⁻⁷	0.04	0.1	0."	

أوجد قانون السرعة لهذا التفاعل؟

٤ - وجد أن تحلل مادة معينة يتبع تفاعلاً من الرتبة الأولى فإذا كان تحلل

٢٪ من المادة الأصلية يستغرق ٥ ١ دقيقة فاحسب :

(أ) ثابت السرعة .

(ب) الوقت اللازم لكي يتبقى ٩٠٪ من المادة الأصلية غير متفاعل .

(ج) والوقت اللازم لاستهلاك الـ · ٢٪ الثانية من المادة الأصلية .

 ه - إذا كانت فترات نصف العمر لأحد التفاعلات مقاسة عند تركيزات أولية مختلفة كما يلي:

(mole/1) 0.01 0.03 0.05 التركيز الأولى t_{1/2} 200 200 40

أوجد رتبة التفاعل وثابت السرعة؟

٢ - عند تحلل الإيثيل أمين:

 $C_2 H_5 NH_2 (g) \longrightarrow C_2 H_4 (g) + NH_3 (g)$

عند درجة ٥٠٠ ه م كانت النتائج كما يلي :

t (sec) 0 60 360 600 1200 1500 (mm) 55 60 79 89 102 105

ما هي رتبة التفاعل وما هو ثابت السرعة ؟

٧ - في تفاعل ثنائي الجزيئية وجد أن طاقة التنشيط تساوى ٥٧ ك سعر / جزيجرام.
 احسب الكسسر من الجزيشيات المؤثرة في إتمام الشفاعل عند ٥٠٣٠
 مطلقة ، طبقًا لنظرية الإصطدام؟

٨ - وجد أن ثابت السرعة لتفاعل من الرتبة الأولى عند درجة ٠٤ م م يساوى ثلاثة أضعاف قيمته عند درجة ١٠ م - احسب طاقة التنشيط للتفاعل؟

٩ - وجد أن ثابت السوعة لتحلل خامس أكسيد النتروجين :

 $N_2 O_5 (g) \longrightarrow 2 NO_2 (g) + 1/2 O_2 (g)$

يمثل بالمعادلة:

 $k = 3.3 \times 10^{13} e^{-24700/RT} sec^{-1}$

احسب وررا لهذا التفاعل عند درجة ٥٠٠ مطلقة؟

، ١- إذا كانت ثوابت السرعة لتحلل N2 O5 هي :

ه ۴٫۳ × ۲۰۰۰ ثانیــــٔ ۲۱ عند ۳۰۰ مطلقــهٔ ، ۲٫۹۷ × ۲۱۰ ثانیـــٔ ۲۰ عند درجهٔ ۲۰ ه ۲۰ مطلقهٔ فارجد :

(أ) طاقة التنشيط. (ب) عامل التردد A. (ج) إنتروبيا التنشيط.

١٠- إذا كان تحلل أحد المواد المشعة الصناعية يتبع قانونًا من الرتبة الأولى ، وله فترة نصف عمر تساوى ١٥ دقيقة . بعد كم من الزمن يتحلل ٠ ٨٪ من المادة الأصلية ؟

٢ - بتحلل أكسيد الإيثيلين في الحالة الغازية إلى الميثان وأول أكسيد
 الكربون عند درجة ٤١٤٥ م يعطى النتائج الآتية :

t (min) 0 5 7 9 18 الضغط (min) 116.51 122.56 125.72 128.74 141.37 الضغط الثبت أن التحلل يتبع قانونًا من الرتبة الأولى ، واحسب ثابت السرعة للتفاعل؟

٩٢ - عند درجة ٢٥م كانت فترة نصف العمر لتحلل خامس أكسيد النتروجين هي ٥,٧ ساعة ولا تعتمد على التركيز الأولى . احسب : (أ) ثابت السرعة .

(ب) الزمن اللازم لاستهلاك ٩٠٪ من المادة المتفاعلة .

عند درجة CH3 I ، Na2 S2 O3 عند درجة	٤ ١- يعطى الجدول الآتي نتائج التفا
	2

			. 449	ر نیر ما	وحداث د	שוקא
t (min)	0	4.75	10	20	35	00
$Na_2 S_2 O_3$	35.35	30.5	27.0	23.2	30.3	17.1
CH ₃ I	18.25	13.4	9.9	6.1	3.2	0
	620	Ste dt		ti etab	lotielt.	ા સ

 $^{\circ}$ ۱- وجد أن سرعة تفاعل معين أحادى الرتبة تساوى $^{\circ}$ ، ، $^{\circ}$ دقيقة $^{\circ}$ ، ، $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ $^{\circ}$ عند الدرجات $^{\circ}$ ۱۸۴ ، $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ معلى التوالى . احسب طاقة التنشيط وثابت السرعة عند درجة $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ ، $^{\circ}$

 $k = 1.16 \times 10^{-3}$ illustrated in the second of the second of the second in $K = 1.16 \times 10^{-3}$ is $K = 1.16 \times 10^{-3}$ in $K = 1.16 \times 10^{-3}$ in

 1 - درست سرعة التحلل الحرارى للأثير في الحالة الغازية بقياس الزيادة في الضغط: 1 CH $_{3}$ 2 CH $_{4}$ + H $_{2}$ + CO $_{2}$ (CH $_{3}$) و 1 و 1

t (sec) الزمن 390 777 1195 3155 00 الزمن (mm) الزيادة في الضغط (mm) الزيادة في الضغط احسب رتبة التفاعل وكذلك ثابت السرعة؟

٨ - في تفاعل غازى بين مادتين A, B استعمل زيادة كبيرة في تركيز A.
 وكانت فترة نصف العمر عند ضغوط أولية مختلفة عند درجة ٥٠ م
 كما يلى :

P _A (mm)	500	125	250	250
P _B (mm)	10	15	10	20
t _{1/2} (min)	80	213	160	80
السرعة $k P_A P$ السرعة كما يلى : $k P_A P$				
(ب) احسب ثابت السرعة بوحدات تركيز جزيجرام / لتر ووحدات				
				زمن بالثانية؟

 $^\circ$ ۹۰ في التفاعل المتجانس لتحويل المادة A إلى المادة B عند درجة $^\circ$ ۹۰ م

كانت فترات نصف العمر للضغوط الأولية المختلفة كما يلي :

P (mm) 50 100 200 400 t_{1/2} (sec) 648 450 313 - 222

عين رتبة التفاعل؟







الكيمياءالكهربية

الكيمياء الكهربية:

الكيمياء الكهربية بوجه عام هي دراسة التغيرات الكيميائية التي تحدث تحت تأثير الظواهر الكهربائية .

الخلايا الكهربية ،

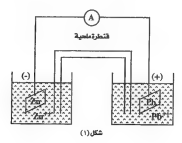
يمكن تقسيم الخلايا الكهربية إلى نوعين ،

اختلايا الجلفانية وخلايا التحليل الكهربي . أما اختلايا الجلفانية فهي اختلايا التي تنتج التيار الكهربي نتيجة التفاعل الكيميائي ، أى هي اختلايا التي تحول الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربية . أما خلايا التحليل الكهربي فواضح من تسميتها أنها تعمل بحيث تحول الطاقة الكهربية إلى طاقة كيميائية ويحدث التحليل الكهربية للمحلول .

الخلايا الجلفانية ،

إذا وضعت قطعة من الخارصين في محلول من نترات الرصاص فإن الخارصين يذوب (يتأكسد) بينما يترسب الرصاص (يختزل) مع انطلاق كمية من الحدادة حسب المعادلة :

$$Zn + Pb^{++} \rightleftharpoons Zn^{++} + Pb + cal$$
 (1)



أما إذا وجدنا قضيبًا من الخارصين في كأس يحتوى على محلول نترات الخارصين وقضيبًا آخر من الرصاص في محلول من نترات الرصاص ، ثم وصلنا الخلولين بواسطة قنطرة ملحية على شكل حوف لا تحتوى على محلول من نترات البوتاسيوم تكونت خلية جلفائية ، كما في شكل (١) فإذا وصلنا الفلزين بأسلاك موصلة وأميتر على التوالي فإننا نلاحظ أن مؤشر الأميتر انحرف دلالة على سريان الكهربية في الخلية الجلفائية ومعنى ذلك أن قضيب الخارصين يبدأ في الذوبان بينما يترسب الرصاص على قضيب الرصاص وتنتقل بعض من أيونات النسرات من محلول نترات الرصاص إلى محلول نشرات الخارصين للمحلولين .

أى أنه في هذه الحالة أيضًا يتأكسد الخارصين حسب المعادلة:

$$Z_n = Z_n^{++} + 2e$$
(2)

كما تختزل أيونات الرصاص حسب المعادلة:

فإذا جمعنا المعادلتين (2) ، (3) خصلنا على المعادلة التالية :

وهى تمثل التفاعل الكلى للخلية ، وهو نفس التفاعل المبين فى المعادلة (1) إلا أن الطاقة المنطلقة من التفاعل فى هذه الحالة تكون فى صورة طاقة كهربية . أى أن الخلبة الجلفانية هى جهاز يمكن بواسطته تحويل الطاقة الكيميائية إلى طاقة كهربية .

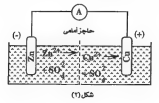
وتتكون الخلية الجلفانية من نصفى خلية أو قطبين ، أحدهما يتم عنده تفاعل التأكسد وهو القطب السالب والثاني يتم عنده تفاعل الاخترال وهو القطب الموجب . وتنتقل الإلكترونات خلال الأسلاك الموصلة من القطب السالب إلى القطب الموجب . ففي نفس المشال السابق كان قضيب الخارصين المغمور في محلول نترات الخارصين هو القطب السالب وقضيب الرصاص المغمور .

خلية دانيال:

من أبسط وأقدم الخلايا الجلفانية وهى تتكون من قطب من الخارصين مغمور فى محلول كبريتات فى محلول كبريتات النحاس مغمور فى محلول كبريتات النحاس ويفصل وعاء خزفى أحد الخلولين عن الآخر (كما فى شكل ٢) وتبلغ القرة الدافعة الكهربية emf لهذه الخلية حوالى واحد فولت ويكون قطب الخارصين فيها هو القطب السالب . وقطب النحاس هو القطب الموجب . ويمكن تفسير عمل الخلية إذا اخبرنا التفاعل الأيونى عندكل قطب .

 $Zn^{++} + 2e$ وعند انتقال القطب السالب يجرى التفاعل $Zn^{++} + 2e$ ويذوب الخارصين مكونًا أبو ناته الموجبة وينطلق إلكترونان . أما عند القطب المرجب فإن $Cu^{2+} + 2e$ Cu ايونات النحاس تختزل إلى نحاس حسب التفاعل $Cu^{2+} + 2e$ ويذلك يكون التفاعل الكلى للخلية هو مجموع تفاعلين الأكسدة والاختزال $Zn^{++} + Cu$ $Zn^{++} + Cu$

وینطلق من هذه الخلیة بناء علی ذلك ۲ فارادای عندما یذوب جرام ذرة من الخارصین أو یترسب جرام ذرة من النحاس .



جهد القطب :

من المعروف أن التيار الكهربي لا ينتقل من نقطة إلى أخرى إلا إذا كان هناك فرق جهد بين نقطتين ، فمن البديهي إذن أنه لابد من وجود فرق جهد بين القطبين في أي خلية جلفانية سد هذا الفرق في الجهد في الحقيقة القوة الدافعة الكهربية للخلية . ونظراً لأن القوة الدافعة الكهربية تختلف من خلية إلى أخرى فقد استنتج نرنست (Nornet) أن لكل قطب جهد معين يعرف بجهد القطب ويتوقف على نوع الفلز وتركيز المحلول وقد أوضح نرنست كيف ينشأ جهد القطب كما يل . :

عند وضع قلز ما في محلول يحتوى على أيوناته فإن الفلز يميل إلى الذوبان في المحلول ، وفي نفس الوقت تميل أيونات الفلز الموجودة في المحلول إلى الترسب

حمون إلى الدراسة	. سار سو بوده می ۱-	3.00 - 3 0 03 - 3 0
Cu / Cu ²⁺	Zn / Zn ²⁺	على سطح الفلز ، ومسرعان ما تنشأ
	-1+	حسالة اتزان بين الفلز وانحلول عندمسا
+ -	- +	يتساوى عدد الأيونات التي تترك سطح
+ -	- + - +	الفلز في الثانية مع عدد الأيونات التي
+ -	- +	نترسب عليه .
+ - + -	-+	ويمكن تمثيل هذا الاتزان كالآتي :
М	M ⁿ⁻¹	+ ne(5)

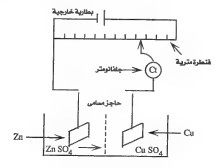
فإذا كان ميل ذرات الفلز إلى التأين يفوق ميل أيوناته للتحول إلى ذرات . كما في حالة الخارصين الملامس مخلول من كبريتات الخارصين فنجد أن بعضًا من أيونات الفلز تنفصل منه وتتجه إلى الخلول . وبذلك يكتسب الفلز شحنة نتيجة لانتهاء بعض الأيونات عليه . ونتيجة لاختلاف الشحنة بين الفلز والحلول ينشأ فرق جهد بينهما هو جهد القطب ويكون القطب في هذه الحالة هو القطب السالب للخلية . أما إذا كان ميل الأبونات للفلز للتحول إلى ذرات يفوق ميل ذراته للتحول إلى أبونات ، كما في حالة قطب النحاس الملامس نحلول من كبريتات النحاس ، فنجد بعض أبونات الفلز تترسب على سطحه فتكسبه شحنة موجبة بينما يكتسب الخلول شحنة مسالبة ويكون القطب في هذه الحالة القطب الموجب للخلية .

وجدير بالذكر أنه عند وضع فلز في المحلول يحتوى على أيوناته فإن كمية الأيونات التى تنفصل منه أو تترسب عليه تكون ضئيلة جداً بحيث لا يمكن تميزها بأدق الطرق الكيميائية ، أما فرق الجهد فيكون كبيراً بما فيه الكفاية بحيث يمكن قياسه .

الخلية العكسية وغير العكسية ،

القوة الدافعة الكهربية لخلية دانيال ١,٠٩ فولت والتفاعل للخلية هو:

$$Zn + Cu^{++} \rightleftharpoons Zn^{++} + Cu$$
(6)



وإذا أثرت قوة دافعة كهربية خارجية عكسية على هذه الخلية مقدارها ١,٠٩ فولت فإن التفاعل داخل الخلية يقف ، ولكن إذا زادت عن ١,٠٩ فولت يلاحظ أن التفاعل ينعكس داخل الخلية ويمثل بالمعادلة الآتية :

وإذا أثرت قوة دافعة كهربية مساوية للخلية من مصدر خارجي ، فإن التفاعل الكيميائي الذي يسرى داخل الخلية سوف يقف .

وإذا كانت القوة الدافعة الكهربية الخارجية أكبر من القوة الدافعة الكهربية للخلية ، فإن تيارًا سوف يبدأ في السريان في الاتجاه المكسى، وبالتالي ينعكس داخل الخلية .

وأى خلية أخرى لا تفى بهذه الشروط تصبح غير عكسية ، فمثلاً الخلية الآتية : (8) SO₄ aq- / Ag تعتبر خلية غير عكسية ، والتفاعل داخل الخلية هو :

$$Zn + 2H^{+} \longrightarrow Zn^{++} + H_{2} (g)$$
(9)

ولكن عندما تتصل الخلية بمصدر خارجي جهده أعلى من جهد الخلية فإن التفاعل يصبح :

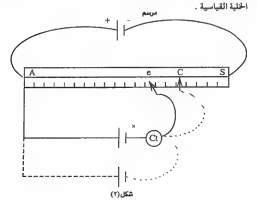
$$2 \text{ Ag} + 2 \text{H}^{+}$$
 \rightleftharpoons $2 \text{ Ag}^{+} + \text{H}_{2} \text{ (g)}$ (10)

قياس القوة الدافعة الكهربية لخلية جلفانية :

لا يمكن قياس القوة الدافعة الكهربية خلية جلفانية بواسطة فولتميتر ، لأن هذه الطريقة لا تعطى نتيجة دقيقة ، لأن التيار الذى يسحبه الفولتميتر يسبب تغيراً داخل الخلية يؤثر على قيمة الجهد المقاس . ولقياس القوة الدافعة الكهربية الناتجة عن اخلية الجلفائية بدقة تستخدم طريقة بوجندورف. وتتكون من مركز ذى جهد كهربى ثابت بطرفى سلك متجانس القطر فقط وتوصل الخلية المراد قياس القوة الدافعة الكهربية emf لها معجانس القطر فقط وتوصل الخلية المراد قياس القوة الدافعة الكهربية بدين يعمين يوصل قطبها المرجب بنفس الطرف المتصل بالقطب الموجب للمركم بينما يوصل قطبها السالب بجلفانومتر الذى ينتهى بحوصل C يمكن انزلاقه على السلك كما هو واضح فى شكل (٣) وعندما لا ينحرف مؤشر الجلفانومتر فإن ذلك يعنى أن فرق الجهد بين النقطتين AC يتناسب مع القوة الدافعة الكهربية للخلية باستعمال الخلية مرة أخرى ثم خلية ويتستون (الخلية الكهربية للخلية من العلاقة:

$$\frac{\text{emf of X}}{\text{emf of S}} = \frac{AC}{AC}$$
 (11)

حيث إن القرة الدافعة الكهربية للخلية القياسية معروفة وكذلك AC طول الشحنة عند استعمال الخلية المجهولة AC2 ، X هو طول السلك عند استعمال المدينة عند استعمال الخلية المجهولة AC2 ، X



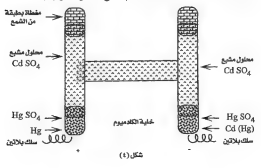
ومن القانون السابق يمكن تقدير قيمة القوة الدافعة الكهربية للخلية الجهولة X .

الخلايا القياسية ،

إن دقة قياس القرة الدافعة الكهربية للخلايا الجلفانية يعتمد أساسًا على دقة القرة الدافعة الكهربية للخلايا القياسية التي تستخدم كمرجع معروف في القياس ، ومن تميزات الخلايا القياسية المستخدمة أنها خلايا عكسية وجهدها ثابت مع الزمن ولها معامل حرارى صغير ولا تسبب أى أخطاء أثناء مرور التيار الكهربي ، ومن أمثلة الخلايا القياسية خلية الكادميوم أو وستون ومنها نوعان المشبع وغير المشبع ولكن العوع الشائع في الاستعمال هو النوع المشبع .

خلية وستون أو خلية الكادميوم:

هذه إحدى اختلابا القيباسية الشائعة الاستعمال وتتكون من قطب من الكادميوم المستخدم (القطب السالب) مغمور في محلول مشيع من كبريتات الكادميوم وقطب من الزئبق (القطب الموجب) مغطى بطبقة من كبريتات الذئقوز بعدها محلول كبريتات الكادميوم المشبع كما في شكل (٤).



ويعبر عن هذا التركيب بالمعادلة الآتية :

$$Cd^{+}/CdSO_{4}$$
 (eams), $Hg_{2}SO_{4}/Hg^{+}$ (12)

فعند مرور التيار من هذه الخلية يذوب الكادميوم ويترسب الزئبق طبقًا لتفاعلي الأكسدة والاختزال:

. * . التفاعل العام للخلية عبارة عن مجموع المعادلتين (13) ، (14) :

$$Cd \longrightarrow Cd^{++} + 2e$$

$$2 Hg^{+} + 2e \longrightarrow 2 Hg$$

$$2 Hg^{+} + Cd \longrightarrow 2 Hg + Cd^{++}$$

وهذا التفاعل يحدث عند خروج التيار الكهربي من الخلية ولكن عندما يمر تيار خارجي داخل الخلية يحدث التفاعل العكسي لها .

ومعنى ذوبان الكادميوم أنه يكون أيونات الكادميوم في اغلول . ولما كان الأخير مشبعًا فإن أيونات الكادميوم تكون كبريتات الكادميوم التي تترسب . وبالمثل عند المصعد يترسب الزئبق نتيجة للتفاعل مع كبريتات الزئبقوز ولما كانت الأخيرة شحيحة اللوبان وعلى شكل راسب فمرور التيار يعنى أن تقل كمية الراسب وواضح أن درجة التركيب للمحلول المشبع وبذلك تظل القرة الدافعة الكهوبية للخلية ثابتة عند درجة الحرارة الثابتة وهي تساوى ١٠٩٨٠ . أفولت عند درجة ٥٠ م ٠ م م .

تفاعل الخلية والقوة الدافعة الكهربية ،

في دراسة الحالايا الجلفانية يجب أن نعرف القوة الدافعة الكهربية لها والتفاعل الذي يتم عند الأقطاب وكذلك اتجاه سريان التيار الكهربي في الخلية . وعمومًا فإن المتطلبات الرئيسية التي يجب توافوها في الخلية الجلفانية الناجحة هر :

 ١ - تتكون الخلية من نصفى خلية بحيث يحتوى كل منها على محلول وموصل كهوبى (أى القطب). وتحدث عملية أكسدة فى أحد نصفى الخلية بينما تعدث عملية اختزال فى النصف الآخر.

٧ - يكون العامل اغتزل أو العامل المؤكسد في نصفى الخلية هو القطب نفسه (كما في خلية دانيال) ، أو غاز مكونًا لفقاقيع حول القطب (يصل القطب في هذه الحالة كموصل فقط) ، أو مادة ذائبة في محلول وتغمر القطب (ويعمل القطب في هذه الحالة كموصل فقط أيضًا) . وهناك أنواع أخرى من الإقطاب يمكن استخدامها .

٣ - يكون هناك اتصال بين محاليل نصفى الخلية بطريقة ما بحيث تسمح للأيونات أن تنتقل فيحا بينها . ويستخدم الوعاء الفخارى المسامى فى خلية دانيال ، كما يوجد بعض البدائل مثل : الزجاج المسامى ، الألياف المشبعة بمحلول إلكتروليتى ، أو القنطرة الملحية التى يوضع فيها محلول إلكتروليتى قوى موضوع فى أنبوبة زجاجية على شكل حوف U ثم يوضع فرعى الأنبوبة فى نصفى الخلية .

ولتوضيح ذلك نفرض أن خلية جلفانية تتكون من قطب الزنك مغمور في محلول من أيونات عندما يكون نشاط أيونات مساوية الوحدة وقطب الكادميوم المغمور في محلول من أيوناته التي يكون نشاطها مساويا الوحدة ومن ناحية أخرى يمكن التعبير عن تركيب الخلية بالمعادلة الآتية:

(-)
$$\frac{2 e}{\text{Zn / Zn}^{++} \text{ (a=1) // Cd}_{(a=1)}^{++}/\text{Cd}}$$
 (+)

عند درجة ٢٥ ° وجد أن قوتها الدافعة الكهربية المقاسة بواسطة مقياس الجهد تساوى ، ٣٥٩, و فولت . و نلاحظ أن القطب الذي تتم عنده الأكسدة يكتب على اليسار بينما القطب الذي يتم عنده الاختزال يكتب على اليمين أي أن القطب السالب على اليسار والقطب الموجب على اليمين ويعنى الخط الرأسي المفرد أن القطب مفصول عن محلوله أو محلول عن آخر بينما الخطين المتوازيين فيمثلان أنبوبة الاتصال الملحية .

أما الأجزاء المؤكسدة فتوجد دائمًا في الوسط والأجزاء الختزلة توجد في الأطراف أو عند النهايات .

وفى مسعدادلة (16) نجد أن قطب الزنك هو القطب السدالب وتتم عنده الأكسدة ويوجد فى الطرف الأيسر من المعادلة أن تخرج منه الإلكترونات لتصل إلى القطب الموجب عن طريق الدائرة الخارجية .

وقطب الكادمسيوم هو القطب الموجب ويتم عنده الاختسرال ويوجمه في الطرف الأيمن من المادلة أي أنه يكتسب إلكترونات .

ولتوضيح ذلك نعبر عن تفاعل الأكسدة الذى يتم عند القطب السالب (قطب الزنك) بالمعادلة:

$$Zn_{(g)} = Zn^{++}_{(g=1)} + 2e$$
(17)

وتفاعل الاختزال الذي يتم عند القطب الموجب (قطب الكادميوم) يعبر عنه بالمعادلة :

$$\operatorname{Cd}_{(g=1)}^{++} + 2e \stackrel{\frown}{=} \operatorname{Cd}_{(g)}$$
(18)

وعند جمع معادلة (17) ، (18) ينتج أن :

$$Cd_{(s)} + Cd_{(a=1)}^{++} \longrightarrow Cd_{(s)} + Zn_{(a=1)}^{++}$$
(19)

ومعادلة (19) تعبر عن التفاعل العام للخلية الجلفانية ، أى أن القوة الدافعة الكهربية للخلية تعتمد على التفاعل الذي يحدث عند الأقطاب وكذلك على نشاط الأيونات ودرجة الحرارة التي يتم عندها التفاعل .

العلاقة بين القوة الدافعة الكهربية للخلايا الجلفانية والطاقة الحرة ΔG :

الشغل الكهربي المبذول عن طريق الخلايا الجلفائية يصحبه انخفاض في الطاقة الحرة للتفاعل الكيميائي الذي يتم داخلها وعندما يصل هذا الشغل إلى اقصاه تصبح الخلية الجلفائية خلية عكسية وفي هذه الحالة تجد أن الانخفاض في الطاقة الحرة للتفاعل لابد أن يساوى الشغل الكهربي المبذول. ونعبر عن ذلك بالمادلة الآتية:

			(0.0
ΔGi	= -nEF	*********	(20

حيث إن G Δ هي مقدار التغير في الطاقة الحرة ، G عدد الفارادات من الإلكترونات في الإلكترونات في أي من تفاعل القطبين (عدد الفارادات من الإلكترونات في تفاعل كل قطب متساوية بحيث تتوازى في التفاعل الكلي) ، F الفاراداي أي أن واحد فاراداي أي يساوى الشحنة على كل إلكترون ، F القوة الدافعة الكهربية للخلية .

القوة الدافعة الكهربية للخلية العكسية تقدر بواسطة التغير في الطاقة الحرة للتفاعل الكيميائي الذي يحدث داخليًا طبقًا للمعادلة السابقة . ونلاحظ أن هذه للتفاعل الكيميائي الذي يحدث دوسل بين الديناميكا الحواوية والكيمياء الكهربية ، ومن خلالها أيضًا يمكن حساب التغير في الخواص الديناميكية الحراوية للتفاعل الكيميائي الذي يحدث داخل الخلية عن طريق معرفة القوة الدافعة الكهربية .

إذا كان التفاعل الكهوبي في الخلية الجلفانية تلقائيًا عند ثبوت درجة الحرارة والضغط نجد أن التغير في الطاقة الحرة Δ G يأخذ إشارة سالية كذلك القوة الدافعة الكهربية تأخذ إشارة موجبة أما إذا كان غير تلقائي فإن Δ G تأخذ إشارة موجبة والقوة الدافعة تأخذ إشارة سالبة . وفي حالة الاتزان يكون كل من E , Δ g مساريًا للصفر .

جدول (1) نوع التفاعل والعلاقة بين إشارتي E , A G

E	ΔG	نوعالتفاعل
+	_	تلقسائي
-	+	غير تلقائي
صفر	صفر	اتزان

القوة الدافعة الكهربية للخلايا الجلفانية التي نناقشها وندرسها الآن ناتجة عن التفاعلات التلقائية التي تحدث داخليًا ، وهي عبارة عن خلايا عكسية وقوتها الدافعة تأخذ إشارة موجبة . ولكي نحقق هذا الفرض نتبع التعليمات الآتية :

ا - تكتسب الخلية الجلفانية المكتسبة بشرط أن يكون القطب السالب على الطرف الأيمن . وبذلك تنسقل الطرف الأيمن . وبذلك تنسقل الإلكترونات من الطرف الأيسر إلى الطرف الأيمن خلال الدائرة الخارجية . وبذلك يكون التفاعل الذي يحدث داخل الخلية تلقائبً والقوة الدافعة الكهربية للخلية تأخذ إشارة موجبة .

لتوضيح هذه القاعدة نأخذ المثال الآتي :

٧ - تكتب الخلية بشرط أن يكون قطب الزنك السالب على الطرف الأيسر وقطب الكادميوم الموجب على الطرف الأيمن أى أن يحدث أكسدة عند قطب الزنك - واختزال عند قطب الكادميوم . ويعبر عن التفاعل عند كل قطب والتفاعل العام للخلية بالمادلات الآتية :

$$Zn_{(s)}$$
 عند القطب السالب (أكسدة) عند القطب السالب (أكسدة) عند القطب المرجب (اختزال) عند القطب المرجب (اختزال) $Zn_{(s)}$ + $Zn_{(s)}$

. *. القوة الدافعة الكهربية للخلية تساوى :

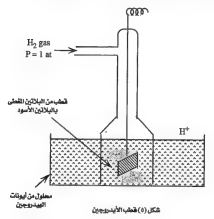
أما في حالة عكس وضع الأقطاب في المثال السابق نلاحظ فولت 0.350 - E = 0.3590 أما أن القوة الدافعة الكهربية تأخذ إشارة سائبة أى أن التفاعل الذي يتم داخليًا غير تلقائي .

وبالتالى لابد من عكس الأقطاب مرة أخرى لكى تصبح الخلية في الوضع الصحيح .

تعيين جهد القطب:

تتكون الخلية الجلفانية من نصفى خلية ، كل منها يكون ما يسمى بالقطب وعلى أحد القطبين تحدث اختزال . وعلى أحد القطب الآخر يحدث اختزال . والجهدالناشئ بين القطب ومحلوله يسمى جهد القطب ، أو جهد نصفى الخلية . وبالرغم من وجود طريقة دقيقة سهلة نقياس الجهد الكلى ظلية جلفانية كاملة باستخدام مقياس الجهد ، إلا أنه لا يوجد طريقة دقيقة لقياس القطب بمفرده

وللتغلب على هذه الصعوبة اعتبر قطب الأيدروجين (شكل ٥) أساسًا لقياس قيمة الأقطاب وأعطى قيمة صقر عندما يكون ضغط غاز الهيدروجين مساويًا ١ جو ونشاط أيون الهيدروجين مساويًا أيضًا الوحدة وعند درجة ٢٥ م.



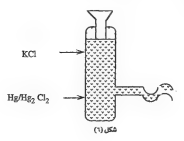
وتفاعل هذا القطب الهيدروجيني القياسي كجزء من الخلية الجلفانية هو:

ويكون قطب الهيدووجين القطب السالب أو الموجب في الخلية الجلفانية يعطى حسب قابلية نصف الخلية الأخرى في اكتساب أو فقد الإلكترونات ومن الجدير بالذكر أن اعتبار جهد الهيدووجين مساويًا الصفر لا يعطى قابلية التفاعلات في المعادلة السابقة للسريان من عدمه. ولتعيين الجهد الجهول للقطب في محلوله . ننشئ خلية كاملة تتكون من القطب المجهد الجهول للقطب الخلية القطب المجهول كنصف الخلية الآخر . ويكون الجهد الدافع هو جهد نصف الخلية المجهولة مباشرة لأن جهد قطب الهيدووجين يساوى صفراً .

وعلى وجه العموم وجد عمليًا من الصعب تحضير قطب الهيدروجين القياسي واستخدامه في تعيين جهد الأقطاب ولكن يستخدم لهذا الغرض أقطاب أخرى قياسية مثل أقطاب الكالوميل.

قطب الكالوميل ،

يتكون قطب الكالوميل من طبقة من الزئق النقى ثم يوضع فوقها طبقة الزئبق النقى ثم يوضع فوقها طبقة من عجينة كلوريد الزئبقوز والزئبق ويغطى بمحلول كلوريد البوتاسيوم ، وكما أن جهد قطب الكالومول يتوقف على درجة تركيز محلول كلوريد البوتاسيوم المستخدم في تحضير القطب ، ويوجد ثلاثة أنواع من قطع الكالوميل طبقاً لتركيز محلول كلوريد البوتاسيوم المستخدم فيها مثال القطب المشبع والقطب العيارى والقطب غير العيارى ولكن القطب المشبع هو أكثر الأنواع شيوعاً نظراً لسهولة تحضيره كما في الشكل (١٠) .



وجهود أقطاب الكالوميل الختلفة القاسة على أساس مقياس قطب الأيدروجين القياسي ممثلة في الجدول رقم (٢) ووجد أن هذه الجهود تتأثر بتغير درجة الحرارة وتركيز محلول كلوريد البوتاسيوم .

جدول (۲) جهود أقطاب الكالوميل

الإلكترود	الرمز	E _{25'O}	التفامل
کولوم 0.1N	Hg/Hg ₂ Cl _(s)	0.3338	$Hg_2 Cl_{2(s)} + 2 e =$
	KCI (0.1N)		2 Hg ₍₁₎ +2Cl ⁻ (0.1N)
کولوم 1N	Hg/Hg ₂ Cl _{2(s)}	0.2800	$Hg_2 Cl_{2(s)} + 2e =$
	KCI (1 N)		2 Hg ₍₁₎ +2Cl ⁻ (1 N)
كولوم قياسي ا	Hg/Hg ₂ Cl _{2(s)}	0.2415	$Hg_2 Cl_{2(s)} + 2e =$
	KCI, (satd)		2 Hg ₍₁₎ +2Cl ⁻ (setd)

ولقياس قطب الجهد المجهول في محلوله تنشأ خلية جلفانية تتكون من القطب المجهول كنصف الآخر وبواسطة مقياس المقطب المجهد يمين جهد الخلية مع العلم أن جهد قطب الكالوميل المستخدم معروف قسمته بالضبط.

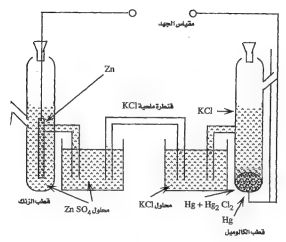
لتوضيح هذه الطريقة تستخدم خلية جلفانية تتكون من قطب الزنك وقطب الكالوميل كما في الشكل (٧) والمثلة بالمعادلة (22).

$$\operatorname{Zn}/\operatorname{Zn}_{(2=1)}^{++}$$
 // $\operatorname{KCl}_{(\text{satd})}$, $\operatorname{Hg}_{2}\operatorname{Cl}_{2(S)}/\operatorname{Hg}^{+}$ (21)

توصل الخلية الجلفانية بمقيام الجهد كما في الطريقة السابقة . ثم تعيين الجهد الكلى للخلية ومن معرفة جهد قطب الكالوميل يمكن تعيين جهد قطب الزنك.

$$E_{Ceil} = E_{Zn} + E_{Calomel}$$
 (22)

$$E_{Zn} = E_{Cell} - E_{Calomel}$$
 (23)



شكل (٧) قياس جهد قطب الزنك

ومن معادلة (23) نستنتج قيمة جهد قطب الزنك .

حساب جهود الأقطاب الفردية :

تستخدم الطريقة السابقة لحساب جهود الأقطاب الفردية الختلفة مع ملاحظة وضع هذه الأقطاب بالنسبة لقطب الكالوميل بالنسبة للخلايا الجلفانية المتكونة. ولتوضيح ذلك نأخذ المثال الأول الممثل بالخلية الآتية :

$$^{+}\text{Cd}/\text{Cd}_{(2=1)}^{++}$$
 // KCl $_{(1 \text{ N})}$, Hg₂ Cl_{2(S)}/Hg⁺ (24)

 $E_{Coll} = 0.6830 \text{ Volt}$ جهد الخلية عند درجة ٧٥ م يساوي :

وجهد قطب الكالوميل عند ٢٥ م يساوى : E_{Calomel} = 0.2800 Volt و نلاحظ الآتي:

١ - قطب الكادميوم يعتبر القطب السالب للخلية أي يحدث عنده أكسدة و يمثل تفاعل الأكسدة بالمعادلة :

٢ - قطب الكالوميل يعتبر القطب الموجب للخلية أي أن يحدث عنده اختزال ويمثل بالمعادلة:

$$Hg_2Cl_{2(S)} + 2e = 2Hg_{(I)} + 2Cl_{(In)}$$
 (26)

٣ - القوة الدافعة الكهربية لهذه الخلية تعطى بالمعادلة :

$$E_{Cell} = E_{Cd} + E_{Calomel} \qquad (27)$$

 $0.6830 = E_{Cd} + 0.2800$

 $E_{Cd} = 0.6830 - 0.2800$

 $E_{Cd} = 0.4030 \text{ Volt.}$

ومما مبيق نجد أن التفاعل والقوة الدافعة الكهربية عند درجة ٢٥ م لقطب الكالوميل Cd / Cd معطى بالمعادلة الآتية :

$$Cd_{(S)} \leftarrow Cd_{(2=1)}^{++} + 2e$$
, $E_{25^{\circ}C} = 0.4030 \text{ Volt}$

المثال الثاني : يمثل بالخلية التالية :

$$^{+}$$
Hg / Hg₂ Cl_{2(S)}, $^{+}$ KCl_(1N) // Cu $^{++}$ / Cu $^{+-}$ (28)

وتتكون الخلية من قطب من الكالوميل العيارى وقطب من التحاس يغمر فى محلول من أيوناته التى يكون نشاطها مساوى للوحدة ولقد وجد أن القوة اللافعة الكهربية لهذه الخلية عند درجة $8.0070~{\rm Volt}$ م تساوى 2.0570 $8.0070~{\rm Volt}$ مع العلم أن قطب الكالوميل هو القطب السالب أى أن يحدث عنده أكسدة ويمثل تفاعل الأكسدة بالمعادلة :

$$2 \text{ Hg}_{(S)} + 2 \text{ Cl}_{(In)} \longrightarrow \text{Hg}_2 \text{ Cl}_{2(S)} + 2e$$
 (29)

القوة الدافعة الكهربية لقطب الكالوميل لتفاعل الأكسدة يساوى $E_{Calomel}$. تفاعل الاختزال يتم عند قطب النحام $E_{Calomel}$. نفاعل الاختزال يتم عند قطب النحام بالمادلة :

$$\operatorname{Cu}_{(2=1)}^{++} + 2e = \operatorname{Cu}_{(\mathbb{S})}$$
 (30)

وجهد قطب النحاس المغمور $\mathcal{E}_{\mathrm{Cu}}^{++}$ مكن استنتاجه من المعادلة العامة للخلية كما يلى:

$$E_{Cell} = E_{Calomel} + E_{Cu}^{++} / Cu$$

0.0570 = -0.2800 + E_{Cu}^{++} / Cu

$$E_{Cn} + / Cu = 0.0570 + 0.288 = 0.3370 \text{ Volt}$$

أى أن جهد قطب النحاس (cu / Cu (a=1) وتفاعله عند و ٢ م يعطى بالمعادلة:

$$Cu_{(2=1)}^{++} + 2e$$
 $Cu_{(S)} + E_{25C^{\circ}} Cu^{++} / Cu = -0.3370 \text{ Volt}$

حساب القوة اللدافعة الكهربية للخلايا من جهود الأقطاب الفردية: من المكن حساب القرة الدافعة الكهربية من معرفة جهرد الأقطاب اغتلفة وتفاعلاتها التي تتكون منها الخلايا اغتلفة عند درجة حرارة معينة.

مثال (۱) ء

مع $\mathrm{Cd}/\mathrm{Cd}_{(a=1)}^{++}$ / $\mathrm{Cu}_{(a=1)}^{++}$ / $\mathrm{Cu}_{(a=1)}^{++}$ / $\mathrm{Cd}/\mathrm{Cd}_{(a=1)}^{++}$ المسلم أن جهد قطسب $\mathrm{Cd}/\mathrm{Cd}_{(a=1)}^{++}$ يساوى $\mathrm{Cd}/\mathrm{Cd}_{(a=1)}^{++}$ عند $\mathrm{Cd}/\mathrm{Cd}_{(a=1)}$ عند $\mathrm{Cd}/\mathrm{Cd}_{(a=1)}$

 $E_{Cd/Cd}++=$ - 0.337 Volt يساوى Cu / $C_{(a=1)}^{t+}$ عند و 2 م .

الحل

اخلية تتكون من قطب الكادميوم السالب وقطب النحاص الموجب أى أن تحدث أكسدة عند الكادميوم واختزال عند قطب النحاس، وتفاعل الأكسدة يعطى بالعادلة:

$$Cd_{(S)} \longrightarrow Cd_{(a=1)}^{+++} + 2e \cdot E_{25^{\circ}C} = 0.3370 \text{ Volt}$$
 (1)
$$: 125^{\circ}Cd_{(a=1)} + 2e \cdot E_{25^{\circ}C} = 0.3370 \text{ Volt}$$

$$Cd_{(a=1)}^{++} + 2e = Cu_{(S)}$$
 $E_{25^{\circ}C} = 0.3370 \text{ Volt}$ (2)

عند جمع (1) و (2) يصبح التفاعل العام للخلية الذي يعطى :

$$\operatorname{Cd}_{(S)} + \operatorname{Cu}_{(a=1)}^{++} \longrightarrow \operatorname{Cd}_{(a=1)}^{++} + \operatorname{Cu}_{(S)}$$
 (3)

. * . القرة الدافعة الكهربية للخلية تساوى مجموع جهد قطب الكادميوم وجهد قطب النحاس المثل بالمادلة (4) :

$$\begin{split} E_{\text{Cell}} &= E_{\text{Cd} / \text{Cd}} + + E_{\text{Cu}} + / \text{Cu} . \\ &+ + \\ E_{\text{Cell}} &= 0.4030 + 0.33700 \text{cm} + 0.7400 \text{ Volt . at 25°C.} \end{split}$$

الما سبق نستنتج الآتي:

إذا كانت القوة الدافعة الكهربية للخلية الموجودة المسوبة من جهود
 الأقطاب الفردية تعطى قيمة موجبة فإن هذا يدل على أن الخلية صحيحة
 وتلقائية وكذلك الأقطاب الفردية موضوعة في أماكنها المناسبة

٧ - أما إذا اقترض أن قطب النحاس في المثال السابق هو القطب السالب للخلية وقطب الكادميوم القطب الموجب نحد أن القوة الدافعة الكهوبية الخسوبة تعطى قيمة سالبة أى الخلية غير تلقائية وكذلك وضع الأقطاب غير صحيح في تكون الخلية أى أن تفاعل الأكسدة الذي يتم عند قطب النحاس يعطى بالمعادلة :

 $Cu_{(S)}$ \longrightarrow $Cu_{(a=1)}^{++} + 2e$, $E_{Cu/Cu}^{++} = -0.3370$ Volt at 25°C : تفاعل الأختز ال الذي يتم عند قطب الكادميوم يعطى بالمادلة

 $Cd_{(s-1)}^{++}$ +2e \longrightarrow $Cd_{(S)}$ E_{Cd}^{++} / Cd = -0.4030 Volt at 25°C

 أ ـ التفاعل العام للخلية عبارة عن مجموع تفاعل الأكسدة والاختزال الذي يعطى بالمعادلة ;

$$Cu_{(S)} + Cd_{(a=1)}^{++} = Cd_{(S)}$$

 نا لقوة الدافعة الكهربية للخلية تساوى مجموع جهد قطب النحاس وجهد الكادميوم وتعطى بالمادلة:

$$E_{Coll} = -0.3370 - 0.4050 = -7400 \text{ Volt.}$$

ونلاحظ أن القوة الدافعة الكهربية لهذه الخلية ذى قيمة سالبة والتفاعل الحادث لها عبارة عن تفاعل غير تلقاى أى أن الخلية فى وضع غير صحيح ولكى نصحح هذا الخطأ لابد أن نعكس وضع الأقطاب ثم نستنتج بعد ذلك القيمة الصحيحة لقوتها الدافعة .

ملخص القوائين التي تتحكم في تفاعلات الخلايا الجلفائية وقوتها الدافعة الكهربية التفاعل الذي يحدث في الخلية الجلفائية :

- عبارة عن مجموع تفاعلين لقطبين فرديين ، أحدهما تفاعل أكسدة ويتم
 عند القطب السالب والآخر تفاعل اختزال ويتم عند القطب الموجب .
- القوة الدافعة الكهربية للخلية عبارة عن المجموع الجبرى لجهد الأكسدة
 وجهد الاختزال .
- ٣ عند كتابة اخلية لابد أن يكون القطب السالب في الطرف الأيسر والقطب الموجب في الطرف الأيمن ، أى أن الإلكترونات تخرج من القطب السالب إلى القطب الموجب ، ومن (١) ، (٢) نستنتج القوة الدافعة الكهربية للخلية وتفاعلاتها . وإذا كانت اخلية في وضعها الصحيح نجد أن التفاعل يكون تلقائي والقوة الدافعة تأخذ إشارة موجبة .
- عندما يكون افتراض الخلية الجلفانية في وضع الخطأ ، فإننا نجد التفاعل الذي يكون بداخلها غير تلقائي وقيمة القوة الدافعة سائبة ولكي نصحح هذا الخطأ لابد أن نعكس وضع الأقطاب الكونة للخلية مع تغيير إشارة جهود الأقطاب ثم نكرر البند الشاني على الوضع الجديد نجد أن الخلية تصبح في الوضع الصحيح أي أن تضاعلها تلقائياً وقيمتها الدافعة الكهربية تأخذ قيمة م جمة .

* * *

العلاقة بين القوة الدافعة الكهربية والخواص الديناميكية الحرارية

(التغير في المحتوى الحراري H ك ، التغير في الأنتروبيا ك ك)

إن التغير في الطاقة الحرة G ∆ لأى تفاعل كيميائي يحدث داخل الخلية الجلفانية العكسية يكون مرتبطًا بالتغير في المحتوى الحرارى لهذا التفاعل طبقًا لعادلة جينز همولتز:

$$\Delta G = \Delta H + T \left(\frac{\partial (\Delta G)}{\partial T} \right)_{p} P$$
 (31)

وتما سبق تجد أن العلاقة بين التغير في الطاقة الحرة والقوة الدافعة الكهربية للخلية الجلفانية العكسية يعطى بالمادلة الآتية :

$$\Delta G = - nmf \qquad (20)$$

إذا فاضلنا معادلة (20) بالنسبة لدرجة الحرارة عند ثبوت الضغط نجد أن:

$$\left(\frac{\partial (\Delta G)}{\partial T}\right)_{p} = -\text{nf} \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{p}$$
 (32)

ومن معادلة (20) ، (32) ينتج أن :

$$-nHf = \Delta H - nTf \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_p$$
 (33)

$$\Delta H = nTf \left(-\frac{\partial H}{\partial T} \right)_p - nHf$$
 (34)

$$\Delta H = \inf \left(T \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_p - E \right)$$
 (35)

ومن المعادلة (35) يمكن حساب Δ (التغير في المحتوى الحرارى) من قيمة القوة $\frac{\partial E}{\partial L}$). الدافعة الكهربية للخلية $\frac{\partial E}{\partial L}$).

إن قيمة H Δ تصبح بالجول عندما تكون قيمة E بالفولت ، Δ بالكولوم . وكذلك Δ) المعامل الحرارى للقوة الدافعة بالفسولت / درجة مطلقة.

مثال(۱):

احسب ΔH للتفاعل الآتي:

$$Zn_{(S)} + 2 AgCl_{(S)}$$
 $ZnCl_2 (0.555 m) + 2 Ag_{(S)}$ $ZnCl_2 (0.555 m) + 2 Ag_{(S)}$ حيث $E_{O^*C} = 1.015 \text{ Volt}$ حيث $E_{O^*C} = 1.015 \text{ Volt}$ $(\frac{\partial E}{\partial T^*})_p = -4.02 \times 10^{-4} \text{ Volt Por k}^*$ $ZnCl_2 (0.555 m) + 2 Ag_{(S)}$

الحل

من التفاعل السابق نلاحظ أن ٢ فارادى ناتجة من التفاعل أي أن :

T=2 الفارادای یساوی جنول F=96500 و کنذلك درجة الحرارة الطلقية $T=273\,^{\circ}$ تساوی $T=273\,^{\circ}$ K

$$\Delta H = nF (T \frac{(\partial E)_p}{\partial T^*} - E)$$

$$= 2 \times 96500 (275 \times -7.02 \times 10^{-4} - 1.015)$$

$$= -217100 \frac{97}{4.184 \times 100}$$

$$\Delta H = 0.000 + 0.000$$

کیلو سعر 51.9 - = ∆H

عند قياس حرارة التفاعل السابق بواصطة مقياس الحوارة وجد أنها تساوى كيلو سمعر $\Delta H = 52.050$ مما سبق نلاحظ أن الحرارة الناتجة عن التفاعل والمحسوبة بواسطة القوة الدافعة الكهربية متساويين تقريبًا .

إن معادلة (31) تدل بوجه عام على أن ΔG تختلف عن ΔH بالمقياس $\frac{\partial G}{\partial T^0}$) ΔG وعند وضع معادلة (31) في العبورة الآتية :

(ΔG) . (ΔG) .

$$\Delta G - \Delta H = -nET \frac{(\partial E)_{P}}{\partial T}$$
 (36)

غد أن G Δ لأى تفاعل كهروكيمياثي تساوى H Δ عند تكون $_{q}(\frac{\partial E}{\partial T})$ مساوية لقيمة الصفر .

ومن القانون الثاني للديناميكا الحرارية نجد أن:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \tag{37}$$

: 01:01

$$\Delta G - = \Delta H - T \Delta S \qquad (38)$$

ومن المعادلتين (36) ، (38) نستنتج أن :

$$-T\Delta S = -nFT \left(-\frac{\partial E}{2T} \right)_{P}$$
 (39)

$$\Delta S = nF \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_{P} \tag{40}$$

ومن معادلة (40) يمكن حساب Δ S (التغير في إنتروبيا التفاعل) من قيمة المجال الحواري للقوة الدافعة الكهربية .

مثال (۲):

احسب Δ S (التغير في إنتروبيا التفاعل) للخلية الجلفانية التي لها التفاعل الآتي :

$$Zn_{(S)} + 2 \text{ Ag Cl}_{(S)}$$
 = $Zn \text{ Cl}_2 (0.55 \text{ m}) + 2 \text{ AG}_{(S)}$
($\frac{\partial E}{\partial T}$) $_p = -4.02 \times 10^{-4}$

الحال

$$\Delta S = nF \left(-\frac{\partial E}{\partial T} \right)_p$$

= 2 x 9.6500 x 4.02 x 10⁻⁴

= -77.59 Joules dgree⁻¹
=
$$\frac{-77.59}{4.184}$$
 $\Delta S = -18.55$

مثال (٣) :

احسب A H للتفاعل الآتي:

$$Cd_{(S)} + 2 AgCl_{(S)} = CdCl_2(m) + 2 AgCl_{(S)}$$

حيث إن القوة الدافعة الكهربية للخلية عند درجة ٢٥ م تساوى :

 $E_{25^{\circ}C} = 0.6785 \text{ Volt}$

والمعامل الحراري لها يساوي:

 $\left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{p} = -0.00065 \text{ Volt}/\partial \text{ gree}$

$$\Delta H = nF (T \frac{(\partial E)_p}{\partial T} = E)$$

$$\Delta H = \frac{2 \times 96500}{4.183} (298 (-0.00065) - 0.6785))$$

 $\Delta H = -40.08 \text{ K. Cal.}$

استنتاج معادلة جهد القطب بواسطة الخواص الديناميكية الحرارية (معادلة ترنست): إن جهود الأقطاب الفردية والخلايا الجلفانية لا تعتمد فقط على طبيعة ونوعية الأقطاب بل تعتمد كذلك على درجة حرارة ونشاط الماليل المستخدمة في الخلايا الجلفانية . ويمكن استنتاج القوة الدافعة الكهربية للخلايا الجلفانية لأى تفاعل كهر وكيميائي من قو انين الديناميكا الحرارية .

ويعبر عن التفاعل العام بالآتي :

$$aA + bB = cC + dD (41)$$

الذي يحدث داخل الخلية نتيجة لمرور n فارادي .

إن تغيرًا في الطاقة اخرة G كم للتفاعل الكهروكيميائي يعتبر دالة لنشاط الم اد الناتِمة و نشاط المواد المتفاعلة الذي يعطى بالمعادلة التالية :

$$\Delta G = \Delta G^* + RT \ln \frac{a_C^c \times a_D^d}{a_A^a \times a_D^b}$$
(42)

حيث إن a, s عبارة عن نشاط المواد الناتجة والمواد المتفاعلة، G^* التغير في الطاقة الحرة القياسية وهي عبارة عن التغير في الطاقة الحرة عندما يكون نشاط المواد مساوى الوحدة .

و ثما سبق نجد أن :

 $\Delta G = -nEF$

وفي الحالة القياسية تصبح المعادلة السابقة في الصورة الآتية:

$$\Delta G^{\circ} = - nE^{\circ} f \tag{43}$$

حيث إن "E جهد القطب القياسي وهو عبارة عن جهد القطب عندما يكون نشاط أيوناته مساويًا للوحدة .

وبالتمويض في معادلة (42) عن G^* , Δ G^* من المعادلتين السابقتين ينتج $\dot{\Omega}$:

$$-nEf = -nE^{\circ} f + RTIn \qquad \frac{a_{C}^{c} \times a_{D}^{d}}{a_{A}^{a} \times a_{D}^{b}}$$
(44)

$$E = E^* - \frac{2.303 \text{ RT}}{\text{nf}} \quad \log_{10} \quad \frac{{}^{a}_{C} \quad x \quad {}^{d}_{D}}{{}^{a}_{A} \quad x \quad {}^{b}_{D}}$$
(46)

معادلة (45) تعطى دالة جهد القطب أو جهد الخلية الجلفانية كدالة لنشاط المواد الناتجة والمتفاعلة . ونجد أن "E ثانية عند ثبوت درجة الحرارة وهى خاصية تميزة لجهود الأقطاب والخلايا الجلفانية حيث إن القوة الدافعة الكهربية للأقطاب أو الخلايا الجلفانية تصبح في الحالة القياسية عندما يكون نشاط المواد المتفاعلة الناتجة مساويًا للوحدة .

ومن المعادلة السابقة نجد أن Ξ جهد القطب T جهد القطب القياسى Ξ المنازات وتأخذ القيسمة T , 8.315 Joule ثابت المنازات وتأخذ القيسمة T , 8.315 Joule الإلكتيرونات الخارجة أو الداخلة في التشاعل T الفاراداي يساوى T 470 كولومب .

تعيين جهد القطب القياسي:

لتعيين الجهد القياسى للقطب. تنشأ خلية متكاملة تتكون من القطب المراد قياس جهده كنصف خلية وقطب الهيدروجين كنصف الخلية الآخر وجهد تلك الخلية يحدده مقياس الجهد مع العلم أن الجهد القياسى للهيدروجين يساوى صفراً أى أن الجهد القياس القياس المقاس هو الجهد القطب الآخر. ولابد أن يكون نشاط أيو نات المحلول للقطب المراد قياسه مساويًا للوحدة.

تعيين جهد قطب الخارصين القياسي:

يغمر قطب الخارصين في محلول تشاطه الوحدة من أيونات الخارصين ويتصل مع قطب الهيدروجين القياسي لعمل خلية جلفانية وتجرى التفاعل طبقًا للمعادلة التالية :

$$Zn_{(S)} + 2H_{(a=1)}^{+} = Zn_{(a=1)}^{2+} + H_{2(g)}$$
 (47)

و غشله الخلية الجلفانية :

$$\operatorname{Zn}/\operatorname{Zn}_{(a=1)}^{++} \operatorname{H}_{2}^{+}(s)/\operatorname{H}_{2}(atn)$$
, Pt (48)

وإذا استبدلت تصف الخلية $\frac{+}{(a=1)}$ Zn / Zn $\frac{+}{(a=1)}$ قإن مقياس الجهد يقرأ 0.134 فولت ولكن تعكس التوصيلات الموصلة المقياس الجهد فبينما كان التيار يسسرى خلال الدائرة الكهربية الخارجية من الخارصين إلى المهدروجين فإنه في حالة النحاس يسرى من الهيدروجين إلى النحاس لأن قطب المهدروجين له ميل أكبر لفقد الإلكترونات عن قطب النحاس وذلك فإن تفاعل الخلية بحدث كما بل.:

$$H2(g) + Cu_{(a=1)}^{++} \rightleftharpoons 2 H_{(a=1)}^{++} + Cu_{(S)}$$
 (49)

ويمثل الخلية ما يلي :

Pt,
$$H_{2(g) \text{ Iatm}} / H_{(a=1)}^{+} / Cu_{(a=1)}^{+} / Cu$$
 (50)

وبهذه الطريقة أمكن إيجاد جهود الأقطاب المفردة القياسية E بترتيب يتناقص فيه قيمة الجهود بالمقاونة مع جهد قطب الأيدروجين القياسى ، ويعنى التعبير القياسي أن جميع الأيونات نشاطها مساويًا للوحدة . وكتبت تفاعلات الأكسدة للأقطاب عند درجة حرارة ٢٥ م .

السلسلة الكهروكيميائية:

تقاس قابلية تفاعل القطب للسريان بقيمة جهده . وتقاس فاعلية العنصر بفاعليته للتحول للحالة الأيونية .

ويميل الفلزات لفقد الإلكترونات بحيث إنه كلما كبر جهده الأكسدة بالنسبة له كلما كان العنصر أكثر فاعلية كلما أصبح عامل مختزل. وبلدا فإن العناصر بالسلسلة الكهروكيميائية مرتبة بترتيب يتناقص فيها فاعليتها أى أن السلسلة الكهروكيميائية هى عبارة عن تقييم كمى لترتيب فاعلية الفلزات. وكلما كان العنصر موجوداً فى مكان منخفض فى الترتيب كان ذلك دليلاً على أنه عامل مؤكسد.

كما أن قدرة الخارصين لفقد الإلكترونات وتكوين أيونات $^{-2}$ في محلول أحادى النشاط مع أيوناته تقاس بقيمة الجهد 0.76 + فولت . وبالنسبة للتفاعل المحكسى فإن اكتساب الإلكترونات بواسطة أيونات الخارصين $^{-2}$ لتكوين فلز الخارصين $^{-2}$ لتكوين فلز الخارصين $^{-2}$ $^{-2}$ $^{-2}$ $^{-2}$ $^{-2}$ و $^{-2}$ $^{-2}$ الذي يتغير هي الإشارة ويصبح مساويًا للمقدار $^{-2}$. فولت وتعنى القيمة السالبة للجهد أن أيونات الخارصين $^{-2}$ $^{-2}$ فيها ميل أقل لاكتساب الإلكترونات وتصبح أيونات الخارصين يصبح عاملاً مختز لا قويًا وعامل مؤكسدة فقيرة نسبيًا أي أن معدن الخارصين يصبح عاملاً مختز لا قويًا وعاملاً مؤكسدة فقيرة نسبيًا أي أن معدن الخارصين يصبح عاملاً مختز لا قويًا وعاملاً مؤكسدًا ضعيفًا .

وعلى وجه العموم فإن الحالة الختزلة لعنصر يمكنها اختزال الحالة المؤكسدة لأى عنصر يليه في السلسلة الكهروكيميائية .

ونحد أن فلز الخارصين يختزل أيونات النحاس:

$$Zn_{(S)} + Cu^{++}$$
 \longrightarrow $Zn^{++} + Cu_{(S)}$

ولكن التفاعل العكسى لا يحدث تلقائيًا لأن Cu لا يمكنه اختزال أيونات Zn²⁺ . وفى اخبلايا الجلفانية نجد أن العنصر أو القطب الموجود فى أعلى السلسلة الكهروكيميائية سوف يصبح مصدرًا للإلكترونات وبالتالى هو القطب السالب. بينما القطب الآخر الذى يليه فى السلسلة يصبح القطب الموجب.

وعلى وجه العموم "E بالنسبة لقطب الأكسدة نأخذ من الجدول بإشارتها كما هي بينما "E بالنسبة لقطب الاختنزال لابد أن تعكس الإشارة الموجودة بالجدول .

مشال (۱) :

تفاعل الأكسدة بالنسبة لقطب البوتاسيوم يعطى بالمعادلة التالية:

$$K = K^+ + e$$
 $E^{\circ}_{25^{\circ}C} = +2.9241 \text{ Volt}$

أى أن 'E موجب ولكن إذا كان التفاعل حدث في الاتجاه العكسي :

$$K^+ + e = K$$
 $E^{\circ}_{25^{\circ}C} = -2.9241 \text{ Volt}$

. * . القيمة المطلقة للجهد واحدة ولكن تعكس الإشارة في الحالة الثانية .

مثال (۲):

في حالة النحاس نجد أن تفاعل الاختزال يعطى بالمعادلة الآتية :

 $E^{\circ}_{25^{\circ}C} = +0.337 \text{ Volt}$

أى أن القيمة المطلقة للجهد القياسي ثابتة ولكن تعكس إشارتها ولكن في حالة تفاعل الأكسدة التي تعطى بالمادلة التالية :

نجد أن :

 $E^{\circ}_{25^{\circ}C} = 0.357 \text{ Volt}$

وهي قيمة الجهد القياسي لتأكسد قطب النحاس.

: (4) 11.20

احسب الجهد القياسي للخلية الجلفانية المثلة بالتفاعل الآتي :

$$-Zn(S) + Cu_{(a=1)}^{2+} = Zn_{(a=1)}^{2+} + Cu(S) +$$

مع العلم أن:

$$E^{*}_{Cu/Cu}$$
 ++ = -0.3370 Volt, $E^{*}_{25^{*}C}$ Zn/Zn²⁺ = +0.76108 Volt

(قيم جهود الأقطاب دائمًا توضح في حالة الأكسدة) .

الحال

جهد الخلية القياسي هو عبارة عن المجموع الجبري لجهود الأقطاب أي أن:

$$E_{Cell} = E_{Zn/Zn}^{*} + + E_{Cu}^{*} + Cu$$

في الخلية السابقة نجد أن قطب الزنك يحدث عنده أكسدة أى أن "E للزنك لابد أن تأخذ إشارة موجبة ولكن قطب التحاس يحدث عنده اختزال وقيمة "E للتحاس تأخذ إشارة موجبة أيضاً أى أنه لابد أن تنعكس الإشارة

 $E_{Call} = 0.7618 + 0.3370$

 $E_{Cell} = +1.0988 \text{ Volt}$

تطبيق معادلة نرنست لحساب جهد القطب:

في معادلة جهد القطب (معادلة نرنست)

$$E = E' - \frac{2.303 \text{ RT}}{\text{nF}} - \log_{10} \frac{\text{a}}{\text{a}}$$
نواقج

الطلوبة للتفاعل وفيه R تأخذ بالجول . F الفاراداي يساوى 96500 كول .

$$\frac{2.303 \text{ RT}}{E}$$
 = (2.303 x $\frac{8.315}{96500}$) T = 1.9841 X 10⁻⁴ T

ولحساب هذا المقدارفي درجات الحرارة المختلفة يوضح بجدول (٤) قيم م 2.303 RT في درجات الحرارة المختلفة .

(£)

t* C		(2.303 RT) / F	
	0	0.054195	
	10	0.056180	
	15	0.057172	
:	20	0.058164	
2	25	0.059156	
:	30	0.060148	

لحساب جهد القطب بواسطة معادلة نونست يجب أن نعرف قيمة "E لجهد القطب القساسي وكذلك قيسمة نشاط المواد الناتجة والداخلة في السفاعل الكهروكيميائي الممثلة للقطب .

مثال:

: مسب جهد قطب الزنك $2n / 2n^{++}_{(a=0.1)}$ للمعادلة التالية

حيث إن E°25'G تساوى :

$$E_{Zn}^*/Zn_{(s=0.1)}^{++} = +0.7618$$

الحل

عند تطبيق معادلة نرنست لحساب جهد قطب الزنك بحد أن:

$$E_{Zn}/Zn^{++} = E_{Zn}^{\circ}.Zn^{++} + \frac{2.303 \text{ RT}}{nF} \log_{10} \frac{a_{Zn}^{++}}{a_{Zn}^{-}}$$

 $\frac{2.303 \text{ RT}}{F}$ وبالنسبة لهذا التفاعل نجد أن $a_{Zn}+=0.1$, n وبالنسبة لهذا التفاعل بجد أن

يساوى 0.05916 . ويلاحظ أن نشاط الفلزات دائمًا يساوى الرحدة ، أى أن 1 = مرحه . وعند وضع هذه القيم في المعادلة السابقة نستمد قيمة جهد الزنك .

$$E_{Zn}/Zn^{++} = 0.7618 - \frac{0.05916}{2} \log_{10} 0.1$$

$$E_{Zn}/Zn^{++} \approx 0.7914 \text{ Volt.}$$

وعند عكس هذا التفاعل نجد أن قطب الزنك يصبح قطبًا موجبًا أي يحدث عند اختذال و يمثل التفاعل بالمعادلة التالية :

$$Zn_{(a=0,1)}^{++} + 2e = Zn_{(S)}$$

. ٠ . جهد قطب الزنك للاختزال يساوى :

$$\begin{split} E_{Zn}/Zn^{++} &= E^*_{Zn}/Zn^{++} - \frac{0.05916}{2} - \log_{10} \frac{a_{Zn^{++}}}{a_{Zn^{++}}} \\ E_{Zn}/Zn^{++} &= -0.7618 - \frac{0.05916}{2} - \log_{10} \frac{1}{0.1} \end{split}$$

$$E_{Zn}/Zn^{++} \approx -0.7618 - 0.0296$$

$$\approx$$
 - 0.7914 Volt.

ونستنتج مما صبق أن جهد قطب الزنك في حالة الاختزال يحتوى على نفس القيمة ولكن بإشارة عكسية .

تطبيق معادلة نرنست لحساب القوة الدافعة الكهربية للخلايا الجاهانية ،

نفرض أن خلية جلفانية ممثلة بالمعادلة الآتية :

$$Z_n/Z_n^{++} (a_{Z_n}^{++}) / Cl_{(a_{C_1}^{-})}, Hg_2 Cl_{2(S_1)}/Hg$$
 (51)

وتتكون من قطب الزنك وقطب الكالومسيل ، حسيث إن قطب الزنك هو القطب السالب للخلية أى يحدث عنده أكمسدة وقطب الكالوميل هو القطب الموجب ويحدث عنده اختزال .

تفاعل الأكسدة يعطى بالمعادلة:

$$Zn \longrightarrow Zn^{++} (a_{Zn} +++) + 2e$$
 (52)

وجهد قطب الزنك يمثل بالمعادلة :

$$E_{Zn} = E^{\circ}_{Zn} - \frac{RT}{2F} - Cn a_{Zn} ++$$
 (53)

وكذلك تفاعل الاختزال يعطى بالمعادلة :

$$Hg_2 Cl_{2(S)} + 2e = 2 Hg (1) + 2 Cl_{(a Cl)}$$
 (54)

وجهد قطب الكالوميل يمثل بالمعادلة:

$$E_{Cal} = E^{\circ}Cal - \frac{RT}{2F} \quad \text{In 2 Cl}^{\circ} \qquad (55)$$

وعند جمع المعادلتين (52)، (54) تعطى التفاعل الكلى للخلية المشل بالمادلة :

$$Zn + Hg_2 Cl_{2(S)} = Zn^{++} {}_{(aZn^{++})} + 2 Hg_{(l)} + 2 Cl^{++} {}_{(aCl^{-})}$$
 (56)

وبالمثل عند جمع المعادلتين (53) ، (55) ينتج القوة الدافعة الكهربية للخلية:

$$E_{Cell} = E_{Zn} + E_{C}$$

$$E_{Cell} = (E^*Z_n - \frac{RT}{2F} \text{In aZ}_n + +) + (E^*Cal - \frac{RT}{2F} \text{In a} \frac{2}{Cl})$$

$$= (E^*_{Z_n} + E^*_{Cal}) - \frac{RT}{2F} \text{In (a}_{Z_n} + + a^2_{Cl}) - (57)$$

وحيث إن E^{*}Cell القوة الدافعة الكهربية القياسية للخلية عبارة عن المجموع الجبري للجهود القياسية لقطب الزنك وقطب الكالوميل .

$$E_{Cell}^* = E_{Ze}^* + E_{Cel}^*$$
 (58)

وعند وضع معادلة (58) في معادلة (57) ينتج معادلة القوة الدافعة الكهربية للخلية :

$$E_{Cal} = E_{Cal}^{\circ} - \frac{RT}{2F} \quad \text{In } (a_{Zn} + ... a_{Cl}^{2} -)$$
 (59)

وعند معسوفة E^*_{Cell} عند درجة حرارة معينة ونشساط أيونات الزنك والكلوريد يمكن حساب القوة الدافعة الكهربية للخلية طبقًا للمعادلة (69) . وإذا كان الجهد القياسي لقطب الزنك في تفاعلات الأكسدة السابقة عند درجة e^* م يساوى Noit بالمبرى جهود القطبين . e^* وبالتالي نجد أن الجهد القياسي للخلية يساوى الجموع الجبرى جهود القطبين .

ومن معرفة قيمة E°_{Cell} ونشاط أيونات الزنك الذى يساوى (Ezn⁺⁺ = 0.1) والكلوريد الذى يساوى 0.2 _{= 2Cl} يمكن حساب القوة الدافعة للخلية طبقًا

$$E_{Cell} = E_{Cell}^* - \frac{RT}{2F}$$
 In a_{Ze}^{++} , a_{Cl}^{-2}

$$= 1.0298 - \frac{0.05916}{2} \log_{10} (0.1) (0.2)^2$$

$$= 1.0298 + = 1.1005 \text{ Volts}.$$

ويمكن الوصول إلى نفس النتيجة بجمع المعادلتين (52) ، (54) .

لإيجاد التفاعل الكلى للخلية:

$$Zn + Hg_2 Cl_2$$
 $Zn^{++} + 2 Hg + 2 Cl^-$ (0.1) (0.2)

وبتطبيق معادلة نرنست على تلك المعادلة ينتج:

$$E_{Cell} = E^*_{Cell}$$
 In $\frac{0.05916}{8}$ log x 0.1) x (0.2)₂

وهى نفس النتيجة السابقة التي حصلنا عليها بتطبيق معادلة نرنست على كل قطب على حدة ثم جمعهما لإيجاد الجهد الفعلي للخلية .

جهود الأقطاب القياسية وثوابت الاتزان،

إن جهود الأقطاب القياسية والقرة الدافعة الكهربية للخلايا الجلفانية تستخدم في الحصول على ثوابت الانزان . وعما مبق نجد أن ۵ G لأى تفاعل كه، وكيميائي بعطي بالعلاقة الآتية :

$$\Delta G^{\circ} = anE^{\circ}F \qquad (43)$$

وكذلك 'G' Δ موتبطة مع ثابت الاتزان للتضاعل الكهمووكيميائي طبقًا للمعادلة التالية :

$$\Delta G' = -RTInk_a$$
 (60)

ومن المعادلتين السابقتين (43) ، (60) ينتج أن :

- nE°F = - RTInK_a

$$\therefore E^* = \frac{RT}{2F} \ln K_a$$

من معادلة (61) يستنتج الآتي:

(أ) يمكن حساب ثابت الاتزان للتفاعل الكهروكيميائي عند معرفة قيمة *E للخلبة . (ب) يمكن حساب القوة الدافعة الكهربية القياسية للخلية عند معرفة ثابت الاتزان.

مثال(۱):

عند اختزال أيونات القصدبروز *Sn² بواسطة الثاليوم Tl نجد أن "E للخلية تساوى E Cell + + 0.196 Volt عند درجة ٢٥ م . احسب ثابت الاتزان لهذا التفاعل ؟

الحل

التفاعل العام للخلية:

$$\frac{1}{2} \operatorname{Sn}^{++} + \operatorname{Tl} = \frac{1}{2} \operatorname{Sn} + \operatorname{Tl}^{+}$$

عند تطبيق معادلة (١) نجد أن :

$$\begin{split} E^* &= \frac{RT}{2F} & \ln K_a \\ 0.196 &= \frac{0.05916}{1} & \log_{10} K_a \\ \log K_a &= \frac{0.196}{0.05916} \\ K_a &= 2 \times 10^3 \end{split}$$

ولكن K_a لهذا التفاعل تساوى :

$$K_{a} = \frac{aTI^{+}}{a_{Sa}^{1/2} ++}$$

مثال (٢):

عند $E^*_{Sn}^{++}/Sn^{4+}=-0.15$ Volt عند $E^*_{Sn}^{++}/Fe^{2+}=0.701$ Volt درجة $E^*_{Sn}^{++}/Fe^{2+}=0.701$ Volt عند نفس الدرجة . عند نفس الدرجة .

الحل

تفاعل الأكسدة : Sn⁴⁺ +2e : تفاعل الأكسدة

التفاعل العام للخلية يساوي مجموع تفاعلين الأكسدة والاختزال:

$$\operatorname{Sn}^{++} + 2 \operatorname{Fe}^{+} = 2 \operatorname{Fe}^{2+} + 3 \operatorname{n}^{4+}$$

. * . القوة الدافعة الكهربية القياسية للخلية يساوى مجموع جهود الأكسدة

$$E^{\circ}_{Cell} = E^{\circ}_{Fe}$$
 3+ / Fe^{2+} + E°_{Sn} $^{2+}$ / Sn^{4+} : والاختزال $E^{\circ}_{Cell} = 0.771$ - $0.13 = + 0.617$

n=2 في التفاعل تساوى n=2

عبد تطبيق المعادلة (61) ينتج أن:

$$E^*_{cell} = \frac{0.05916}{2} \log^{10} K_a$$

$$\log K_a = \frac{2 \times E^*_{Cell}}{0.05916} = \frac{2 \times 0.617}{0.05916} = 20.86$$

$$K_a = 70.2 \times 10^{20}$$

وخساب ثابت الاتزان للتفاعلات الكهروكيميائية في الخلايا الجلفانية يجب اتباع الخطوات الآتية :

١ - يقسم التفاعل الذى يحدث فى اخلية إلى تفاعلين . تفاعل الأكسدة
 وتفاعل الاختوال بشرط أن يكون عدد الإلكترونات التى تخرج من
 الأكسدة مساويًا لعدد الإلكترونات التى تنفصل فى تفاعل الاختوال .

٢ - التفاعل العام للخلية يساوي المجموع الجبري لتفاعل الأكسدة والاختزال .

٣ - الجهد القياسى للخلية يساوى المجموع الجبرى لجهود الأقطاب القياسية
 المكونة لها

٤ - تطبيق المعادلة (61) خساب ثابت الاتزان .

مثسال (۳) و

احسب ثابت الاتزان للتفاعل الآتي:

 $2 \text{ MnO}_{4}^{\circ} + 6 \text{ H}^{+} + 5 \text{ H}_{2}\text{C}_{2}\text{O}_{4} = 2 \text{ Mn}^{2+} + 8 \text{ H}_{2}\text{O} + 10 \text{ CO}_{2}$

حيث إن E' للأكسسة تساوى E'=0.49 Volt وكذلك E' للاختنزال تساوى E'=1.51 وكذلك E'=1.51

الحسل:

تفاعل الأكسدة: 4 CO₂ + 2 H⁺ + 2e تفاعل الأكسدة:

 $E^*_{25} = 0.49 \text{ Volt}$

 $MnO_{4}^{-} + 8H^{+} + 5 e$ تفاعل الاختزال : $Mn^{++} + 4 H_{2} O$: $E^{*}_{25} = 1.51 \text{ Volt}$

وحيث إن الإلكترونات غير متساوية في معادلات الأكسدة والاختزال إذا لابد أن نضرب معادلة الأكسدة في 5 ومعادلة الاختزال في اثنين لكي يكون عدد الإلكترونات الخارج والداخل في التفاعلات الكهروكيميائية واحداً.

$$5 \text{ H}_2 \text{ C}_2 \text{ O}_4 = 10 \text{ CO}_2 + 10 \text{ H}^+ + 10 \text{ c}$$

 $16 \text{ H}^+ + 2 \text{ MnO}_4^- + 10 \text{ c} = 2 \text{ Mn}^{++} + 8 \text{ H}_2 \text{O}$

وبجمع المعادلتين السابقتين ينتج التفاعل العام للخلية :

 $5 \text{ H}_2\text{C}_2\text{O}_4 + 2 \text{ MnO}_4 + 16 \text{ H}^+ \implies 2 \text{ Mn}^{++} + 8 \text{ H}_2\text{O} + 10 \text{ CO}_2$

والجهد القياسي في الخلية عبارة عن مجموع الجهود القياسية للأكسدة والاختزال

 $E^*_{Cell} = Eo_{xid} + E_{Red}$ = 0.49 + 1.51 = 2 Volt

 $E^{\circ}_{Coll} = \frac{RT}{nF} In K_a$: وعدد الإلكترونات n يساوى اثنين

$$log10 K_a = {2 \times 10 \over 0.05916}$$
 338 : 25.10

أنواع الأقطاب

إن التفاعلات الكهروكيميائية التي تحدث داخل الخلايا الجلفانية تحتوى على أنواع مختلفة من الأقطاب . ويتوقف نوع الأقطاب المستخدمة لتكوين خلية ما على الفرض المستعمل من أجله تلك الخلية . وعلى وجه العموم فإن الأقطاب المستعملة في الخلايا الختلفة تنقسم إلى صبعة أنوع :

- ٩ الأقطاب المدنية المغموسة في محلول من أيوناتها.
 - ٢ الأقطاب الملغمة .
 - ٣ الأقطاب غير المدنية وغير الغازية .
 - ٤ الأقطاب الغازية .
- الأقطاب المعدنية التي تحتوى على أملاحها الشحيحة الذوبان.
- ٦ الأقطاب المعدنية التي تحتوى على أكاسيدها الشحيحة الذوبان.
 - ٧ أقطاب الأكسدة والاختزال .

وفيما يلي سوف نستعرض كل نوع على حدة :

١ - الأقطاب العدنية الغموسة في محلول من أيوناتها

إن أقطاب هذا النوع تحسسوى على الفلزات التي تكون في حسالة اتزان مع محاليل من أيوناتها . ومن أمثلة هذا النوع أقطاب : الزنك ، الكادميوم ، النحاس التي تكون في حالة اتزان مع أيوناتها .

التفاعل العام لأقطاب هذا النوع يمثل بالمعادلة الآتية :

$$M = M^{+n} + ne$$
 (1)

وجهد هذه الأقطاب يعطى بالصورة العامة (حسب معادلة نونست) .

$$E_M = E_M^{\circ} - \frac{RT}{nF}$$
 In a_M^{+n}

وكل قطب من هذه الأقطاب يكون في حالة اتزان مع أيوناته وجمهـ كل قطب يتوقف على نشاط أيوناته الوجودة معه في المحلول .

$$\operatorname{Zn}/\operatorname{Zn}^{++}$$
 : غطب الزنك

التفاعل الذي يحدث عند غمس قطب الزنك في محلول من أيوناته عند درجة ٢٥ م يمثل بالآتي :

$$Z_n \stackrel{\leftrightarrow}{=} A_n^{++}_{(a_{Z_n}++)} + 2e$$
 (3)

وجهد القطب يعطى بالعادلة :

$$E_{ZN/ZN}^{++} = E_{ZN/ZN++}^{+} - \frac{RT}{2E} \text{ In } a_{ZN}^{++}$$
 (4)

مثال (۲) :

التفاعل الذي يحدث عند غمس قطب الفضة في محلول من أيونات الفضة يعطى بالمادلة الآتية :

$$Ag = Ag^{+}_{(a_{Ag}^{+})} + e \qquad (5)$$

. * . جهد قطب الفضة يمثل بالمعادلة الآتية :

$$E_{Ag}/Ag^{+} = E_{Ag}^{*}/Ag^{+} - \frac{RT}{2E} \ln a_{Ag}^{+}$$
 (6)

٢ - الأقطاب الماغمة

القطب الملغم عبارة عن محلول من المدن النقى في الزئبق . ومن مميزات هذا القطب:

١ - إنه أنشط من القطب الفلزي النقى ويحدث الاتزان مع أيوناته ويعتبر هذا القطب عكسيًا بالنسبة لأيوناته الموجودة معه في الحلول.

٢ - نجد أن بعض الفلزات مثل الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم يكون نشاطها في الحاليل المائية كبيراً جداً ولذلك من الصعب عمل قياسات عليها وهي في حالتها النقية ولكن عند ملغمتها نجد أن نشاطها يصبح متوسطًا وبالتالي يمكن استخدامها في الحاليل الماثية .

٣ - إن الأقطاب المعدنية تعطى نتائج شاذة عندما تحتوى على نسبة قليلة من الشوائب ولكن عند مملغمتها تعطى نتائج أفضل.

ومن أمثلة هذا النوع من الأقطاب المملغمة قطب الرصاص الملغم .

ويتكون القطب من عملهم الرصاص (Hg) Pb المغموس في محلول من أيونات الرصاص ويعبر عن القطب بالرمز:

$$Pb_{(a_{pb})}$$
 (Hg) / $Pb_{(aPb}^{\leftrightarrow})$

والتفاعل الذي يحدث عند هذا القطب يمثل بالمعادلة :

$$Pb(Hg) \rightleftharpoons Pb_{(aPb}^{++} + 2e$$
 (7)

$$E_a = E^*_{Pb} - \frac{RT}{2P}$$
 In $\frac{a_{Pb}}{a_{Pb}}$: (8)

حبث إن:

قطب الجهد الملغم $E^{\circ}_{Ph} = E^{\circ}_{Ph}$

$$a_{Pb}^{++} = a_{Pb}^{-+} = a_{Pb}^{-+} = a_{Pb}^{-+}$$

i.i.d. $a_{Pb}^{++} = a_{Pb}^{-+} = a_{Pb}^{-+}$

i.i.d. $a_{Pb}^{++} = a_{Pb}^{$

ملحوظة: نشاط الفلزات النقية يساوى الوحدة ما عدا نشاط المعادن الملغمة ويمكن كتابة معادلة (6) على النحو التالي :

$$\begin{split} E_{a} &= E'_{Pb} - \frac{RT}{2F} \left(\ln a_{Pb} + + \ln \frac{1}{a_{Pb}} \right) \\ E_{a} &= E'_{Pb} - \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb} + - \frac{RT}{2F} \ln \frac{1}{a_{Pb}} \\ &= \left(E'_{Pb} + \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb} \right) - \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb} + + \\ &= E'_{a} - \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb} + + \end{split} \tag{9}$$

والقيمة E° جهد القطب القياسي الملغم الرصاص وتساوى :

$$\frac{RT}{2E} \qquad E_a^\circ = (E_{pb}^\circ + \ln a_{pb})$$

ولتقدير $++E^{\circ}_{Pb/Pb}$ قيمة (الجهد القياسي لقطب الرصاص) تتبع الطريقة الآتية :

تقاس بالقوة الدافعة الكهربية لخلية مكونة من قطبين أحدهما من الرصاص والآخر قطب الرصاص المملغم ويغمس القطبان في محلول من أيونات الرصاص الذي يحتوى على نفس الترتيب :

(i) جهد قطب الرصاص النقى :

$$E_{pb/Pb} ++ = E^{*}_{Pb/Pb} ++ - \frac{RT}{2F} \text{ In } a_{Pb} ++$$
 (10)

(ii) جهد قطب الرصاص الملغم:

$$E_a = E_a^* - \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb} ++$$
 (11)

(iii) القرة الدافعة الكهربية للخلية الفرق بين الجهدين وتعطى بالمعادلة
 الآنية :

$$E_{\text{Cell}} = E^{\circ}_{\text{Pb}} - E_{\text{a}}$$
 (12)

: بالتعويض عن قيم ${\rm E_a}$, ${\rm E_{pb}}$ بالمعادلتين 11, 10 ينتج أن

$$E_{\text{Cell}} = E_{\text{Pb/Pb}}^{*} + E_{\text{pb}}^{*} + E_{\text{pb}}^{*} + E_{\text{a}}^{*} + \frac{RT}{2E} \text{ In a}$$
 (13)

$$E_{Cell} = E^{\circ}_{Pb/Pb^{++}} - E^{\circ}_{a}$$
 (14)

$$E^*_{Pb/Pb} + = E_{Cell} + E^*_{a}$$
 (15)

لقد وجه العالم جارمودى عند استخدام الطريقة السابقة أن جهد القطب القياسى المملغم بالرصاص + Pb (Hg) / Pb عند درجة ٥٠ م وكذلك القوة الدافعة الكهربية للخلية تساوى 0.0058 Volt . ثم استنتج قيمة جهد الرصاص القياسي طبقًا لمعادلة (15) عند درجة ٥٠ م .

$$E^{\circ}_{Pb/Pb} ++ = E_{Cell} + E^{\circ}_{a}$$

= 0.0058 + 0.1207
= 0.1265 Volt

٣ - الأقطاب غير المعدنية وغير الغازية

ومن أمشلة هذا النوع من الأقطاب قطب اليود الصلب المغموس في محلول من أيونات اليود الموجودة في حالة إنزان وكذلك قطب البروم السائل المغموس في أيونات البروميد . ونجد أن هذه الأقطاب عكسية بالنسبة لأيوناتها . وتتكون هذه الأقطاب من وعاء زجاجي في أصفله طبقة مكتفة من المادة غير المعدنية وغير الغازية ويوضع الوعاء في محلول من أيونات هذه الأقطاب ويتصل بأسفل الوعاء الزجاجي سلك من البلاتين الذي يمتد حتى القمة لكي يتصل بالدائرة الخارجية .

قطب اليود ،

يغمس السود في محلول من أيوناته ونجد هذا القطب عكسي بالنسبة لأبه ناته والتفاعل الذي يحدث عبد هذا القطب يعي عنه:

$$\frac{1}{2}I_{2(S)} + e = I_{(a_{\Gamma})}$$
 (16)

جهد قطب اليود يعطى بالمعادلة:

$$E_{I_2}/\Gamma = E_{I_2}^* - \frac{RT}{F} \ln(a_{\Gamma})$$
 (17)

حيث إن a_I1/2 تساوى الوحدة . (S)

قطب البروم :

يضمس البروم السائل في محلول من أيوناته حيث إن هذا القطب عكسى لأيونات البروميد ويمثل تفاعل هذا القطب :

$$^{1}/_{2} \operatorname{Br}_{2}(1) + e \Longrightarrow \operatorname{Br}_{(a_{\operatorname{Br}}^{-})}^{-}$$
 (18)

جهد قطب البروم يعطى بالمعادلة: تُ

$$E_{Br_2} / Br' = E^*_{Br_2} - \frac{RT}{F} \ln a_{Br'}$$
 (19)

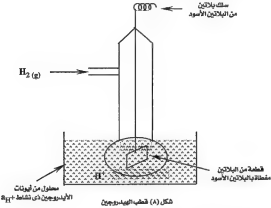
. حيث $a_{Br_2}^{1/2}$ تساوى الوحدة ونجد أن $a_{Br_2}^{1/2}$

٤ - الأقطاب الفازية

الأقطاب الغازية تتكون من فشاقيع الغاز حول سلك أو طبقة وقيقة من البلاتين المغطى بطبقة البلاتين الأصود المغموس في محلول من أيونات الغاز . ويُحد أن هذه الأقطاب عكسية بالنسبة لأيوناتها الموجودة في الخلول ما عدا قطب الأكسجين الذي يكون عكسيًا بالنسبة لأيونات الهيادروكسيل .

Pt, H_{2(g,Patm)}/ Π^+ (a_H+) قطبالهيدروجين: (i)

يعتبر قطب الهيدروجين من أفضل الأمثلة للأقطاب الغازية وهو قطب عكسى لأيونات الهيدروجين - ويتكون من صفيحة رقيقة من معدن البلاتين المغطاة بطبقة رقيقة من البلاتين الأسود ويلامسها غاز الهيدروجين ثم يغمس في محلول من أيونات الهيدروجين . ويوجد أشكال كثيرة لقطب الهيدروجين ولكن أكثرها شيوعًا الموجود في الشكل (٨) .



تفاعل قطب الهيدروجين:

$$^{1}/_{2} H_{2} (g, P_{H2}) = H_{(a_{H} +)} + e$$
 (20)

وجهد قطب الهيدروجين يقدر بالجهد القياسي لقطب الهيدروجين ونشاط أبونات الهيدروجين ويعطى بالمادلة :

$$E_{H_2} = E_{H_2}^* - \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_H^+}{P_{H_2}^{*1/2}}$$
 (21)

وحيث إن E°_{H2} الجهد القياسي لقطب الأيدروجين عندما يكون ضغط الغاز (جوى ونشاط أيونات الهيدروجين تساوى الوحدة). يساوى الصفر . فإن المعادلة (21) تؤول إلى :

$$E_{H_2} = -\frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_H^+}{P_H^+ l/2}$$
 (22)
= $\frac{RT}{E} \text{ In } a_H^+ + \frac{RT}{E} \text{ In } P_H^{-1}/2$ (23)

وبالتالي
$${\rm P_H^{I}}/_2=$$
 وبالتالي ${\rm P_H^{I}}/_2=$ وبالتالي ${\rm In}\,{\rm P_H^{I}}/_2=$ Zero

. '. معادلة (23) تؤول إلى :

$$E_{H_2}/H + = -\frac{RT}{E} \text{ In } a_H + = (\frac{RT}{E} \times 2.303) P_H$$
 (24)

ونحد أن جهد قطب الأيدروجين في معادلة (24) يعتمد فقط على نشاط أيونات الهيدروجين الموجودة في المحلول أي الرقم الهيدروجيني (PH) .

قطب الكلور مثل قطب الهيدروجين في سلوكه فهو قطب عكسي بالنسبة لأيوناته ويعبر عن تفاعل الاختزال بالنسبة لقطب الكلور المثل بالآتي:

$$1_{/2} \text{ Cl}_2 (g, PCl_2) + e = Cl^-(aCl^-)$$
 (25)

جهد قطب الكاور يعطى بالمادلة:

$$E_{Cl_2} = E^*_{Cl_2} - \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_{Cl}}{P_{Cl}^{1/2}}$$
 (26)

ونجد أن E_{Ch} / Cl لا تساوى الصفر أبل تساوى 1.2595 عند درجة 2 م .

تفاعل قطب الأكسجين هو تفاعل اختزال وهو قطب عكسي بالنسبة لأيونات الهيدروكسيل ويمثل بالتفاعل الآتي:

$$I_{/2}O_2 + H_2O + 2e$$
 \rightleftharpoons $2OH_{(a_{OH})}$ (27)

$$1_{12}O_2 + H_2O + 2e$$
 $2OH_{(a_{OH})}$ (27)
$$E_{O_2} = E^*O_2 - \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_{OH}}{F_C^{1/2}}$$
 (28)

٥ - أقطاب الفلزات الغطاة بطبقة من أحد أملاحها شحيحة الذوبان

تضمن أقطاب بعض الفلزات المغطاة بطبقة من أحد أملاحها شحيحة الذوبان ويغمس في محلول من أحد الأملاح المشترك مع الملح الشحيح الذوبان في شقه الحامضي من أقطاب الكالوميل (الكالوميل هو الامسم التجاري الذي يطلق على ملح كلوريد الزئبقوز $\mathrm{Hg}\,/\,\mathrm{Hg}_2\,\mathrm{Cl}_{2(\mathrm{S})}$, KCl يطلق على ملح كلوريد الزئبقوز بطبقة من كلوريد الفضة المغموس في كلوريد البوتاسيوم Ag / Ag Cl_(S) , KCl وقطب الرصاص المغطى بطبقة من كبريتات الرصاص المغموس في محلول من كبريتات البوتاسيوم $K_2 SO_4$, $K_2 SO_4$ وغيرها من الأقطاب الأخرى . ويسلك هذا النوع من الأقطاب مسلكًا عكسيًا بالنسبة للأيونات السالبة وهي بذلك تعتبر أكثر فاعلية ودقة من أقطاب اللافلزات.

مثال(۱)؛

قطب "Ag / AgCl(S), Cl كمثال لقطب عكسى لأيونات الكلوريد ، ويتم التفاعل على خطوتين:

$$Ag_{(S)}$$
 $Ag^+ + C\Gamma$
 Ag^+

$$Ag^+ + Cl^- \rightleftharpoons AgCl_{(S)}$$
 (30)

. `. التفاعل العام للقطب يعبر عن مجموع المعادلتين السابقتين :

$$Ag_{(S)} + CI^- \rightleftharpoons AgCl_{(S)} + e$$
 (31)

وجهد هذا القطب يعبر عنه بالمعادلة الآتية :

$$E_{Ag/AgCI/CI} = E^{\circ}_{Ag/AgCI/CI} - \frac{RT}{F} In \frac{1}{a_{CI}}$$
 (32)

: (Y) JL20

قطب الكالوميل: "Hg / Hg ClHg , Cl وهو قطب عكسي لأيونات الكلوريد حيث التفاعل هو:

$$2 \text{ Hg}_{(1)} = \text{Hg}_{2}^{++} + 2e$$
 (33)

ثم يتبع ذلك التفاعل التالي :

$$Hg_2^{++} + 2 Cl^- = Hg_2 Cl_{2(S)}$$
 (34)

والشغل العام للقطب عبارة عن مجموع هاتين المعادلتين السابقتين :

$$2 \text{ Hg}_{(1)} + 2 \text{ Cl}^{2} = \text{Hg}_{2} \text{ Cl}_{2(S)} + 2 \text{ e}$$
 (35)

ويكون جهد هذا القطب معبرًا عنه بالمعادلة الآتية :

$$E_{Hg} / Hg_2 Cl_{2(S)} = E_{Hg}^* / Hg_2 Cl_2 - \frac{RT}{F} In \frac{1}{a_{Cl}}$$
 (36)

مثال (۲):

قطب SO_{4(S)} SO₄ وهذا القطب عكسى بالنسبة لأيونات وتفاعل هذا القطب يمثل بالآتي :

$$Pb_{(S)} + SO_4^- = Pb SO_4 + 2e$$

وجهد القطب يعطى بالمعادلة :

$$E_{Pb} / Pb SO_4 - E^{\circ}_{Pb} / Pb SO_4 - \frac{RT}{F} In \frac{1}{a_{SO_4}}$$
 (38)

مثسال (٤) :

قطب "Ag / AgBr_(s) , Br وهذا القطب عكسى بالنسبة لأيونات البروميد وتفاعل القطب يمثل بالآتي :

$$Ag_{(S)} + Br^{-} \longrightarrow Ag Br_{(S)} + e$$
 (39)

وجهد القطب يعطى بالآتى :

$$E_{Ag}/AgBr = E_{Ag}^*/AgBr - \frac{RT}{F} In \frac{1}{a_{Br}}$$
 (40)

وجميع ها .. الأقطاب يعبر تنها بتفاعلات الأكسدة .

٦ - الأقطاب العدنية التي تحتوي على أكاسيدها شحيحة الدوبان

هذا النوع من الأقطاب يشبه الأقطاب المعدنة التى تحتوى على أملاحها شحيحة الذوبان ولكن فى هذه الحالة نجد أن الفلز يغطى بطبقة من أكسيده والذى يسلك مسلكًا حكسيًّا بالنسبة لأيونات الهيدروجين H[†] أو أيونات الهيدروكسيل OHT ومن أهم هذه الأقطاب قطب الأنتيمون وهو يتكون من فلز الأنتيمون المغطاة بطبقة من أكسدة الأنتيمون المغطاة الأكسجين ويرمز لقطب الأنتيمون بالرمز:

ا سنفاعل قطب الأنشيسمون $_{(\tilde{e_{OH}})}^{(\tilde{e_{OH}})}$ Sb / Sb $_2$ O3 , OH العكسى بالنسبة لأيونات الهيدروكسيد $_{(\tilde{e}_{OH})}$

$$2 \text{ sb} + 6 \text{ OH}$$
 \Longrightarrow $\text{Sb}_2 O_{3(S)} + 3 H_2 O_{(I)} + 6 e$ (41)

وجهد هذا القطب يعطى بالمعادلة:

$$E_{Sb} / Sb_2 O_3 = E_{Sb}^* / Sb_2 O_3 - \frac{RT}{6F} In \frac{1}{a_{OH}}$$
 (42)

$$=E_{Sb}^{\circ}/Sb_{2}O_{3}-\frac{RT}{F}$$
 In $\frac{1}{a_{OH}}$ (43)

Y - تفاعل قطب الأنتيمون $H_{(aH^{\dagger})}^+$ Sb / Sb / Sb / Sb / Sb / Sb / Th / Itale / Li / Li

$$2 \text{ Sb}_{(S)} + 3 \text{ H}_2 \text{ O}_{(I)} = \text{Sb}_2 \text{ O}_3 + 6 \text{ H}^+ + 6 \text{ e}$$
 (44)

رجهد القطب العكسي بالنسبة لأيونات +H يعطي بالمعادلة :

$$E_{Sb} = E^{**}_{Sb} - \frac{RT}{6F}$$
 In $A_{H^{+}}^{6}$. (45)

$$E_{Sb} = E^*_{Sb} - \frac{RT}{F} \text{ In } a_{H^+}^6$$

ويوجد علاقة بين $\mathrm{E}^\circ_{\,\,\mathrm{Sb}}$, $\mathrm{E}^\circ_{\,\,\mathrm{Sb}}$ يعطى بالمعادلة التالية :

$$E^{\circ}_{Sb} = E^{\circ}_{Sb} - \frac{RT}{F} \text{ In } K_{w}$$
 (46)

ونجد أن K_w عبارة عن الحاصل الأيونى علمًا بأن E^*_{Sb} عند درجمة E^*_{Sb} تساءى E^*_{Sb} - 0.1445 Volt

$$E_{Sb}^* = -0.1445 - 0.05916 \log_{10} (1.008 \times 10^{-14})$$

= +0.6835 Volt

ويعبر عن هذا النوع من الأقطاب بتفاعلات الأكسدة .

٧ - أقطاب الأكسدة والاختزال

و تتكون هذه الأقطاب من طبقة رقيقة من البلاتين التي لا تتفاعل مع الخاليل المغمورة بينما تحتوى هذه المخاليل على مخلوط من أيونات ذات رقم أكسدة مختلف ومن نفس النوع . مثل وضع البلاتين في محلول يحتوى على أيونات الحديدوز والحديديك : * Pt / Fe++ , Fe++ ومحلول يحتوى على أيونات القصدير وز والقصديريك * Pt / Sa++ , Sn++ .

ونحد أن القوة الدافعة الكهربية لهذه الأقطاب ناتجة من قابلية انتقال الأبونات من تكافؤ إلى تكافؤ آخر أكثر ثباتًا .

التفاعل العام لأقطاب الأكسدة والاختزال يمثل بالآتي :

$$A_{a_1}^{n_1} + nc = A_{a_2}^{n_2}$$
 (47)

حيث إن n_1 رقم التأكسد للأيون المؤكسد n_2 عَمْل رقم الأكسدة للأيون المختزل بينما n_1 هي عبارة عن التغير في التكافؤ الذي يحدث نتيجة تفاعل الأكسدة والاختزال أي أن عدد الإلكترونات التي تدخل أو تنتقل من التفاعل والقوة الدافعة لهذه الأقطاب تعطى بالمعادلة الآتية :

$$E = E' - \frac{RT}{nF} \text{ In } \frac{a_2}{a_1}$$
 (48)

أى أن القوة الدافعة الكهربية لأقطاب الأكسدة والاختزال تعتمد على النسبة بين النشاط للأيونات الختلفة التكافؤ .

مثال(۱):

قطب التأكسد والاختزال لنظام الحديديك والحديدوز Pt/Fe+++, Fe++

(i) تفاعل القطب :

$$Fe_{(a_{Fe}^{+++})}^{+++} + e = Fe_{(a_{Fe}^{++})}^{++}$$
 (49)

(ii) جهد القطب :

$$E_{Fe}^{+++}$$
, $Fe^{++} = E_{Fe}^{\circ}^{+++}$, $Fe^{++} - \frac{RT}{nF}$ In $\frac{a_{Fe}^{++}}{a_{Fe}^{+++}}$ (50)

مثسال (۲) :

تفاعل القطب:

$$MnO_4 + 8H^+ + 5e = Mn^{2+} + 4H_2O$$
 (51)

والجهد القياسي لهذا القطب مقاس عند PH = Zero

. . جهد قطب التأكسد والاختزال للبرمنجنات يعطى بالمعادلة :

$$E = E' - \frac{RT}{5F} \text{ In } \frac{a_{Fe}^{2+}}{a_{MnO} \cdot a_{e+}^{8}}$$
 (52)

مثسال (۳) :

· قطب التأكسد والاختزال لبيكرومات البوتاسيوم في الوسط الحامضي :

Pt / Cr2 O71, Cr3+

وكذلك الجهد القياسي لهذا القطب مقاس عند PH = Zero

تفاعل القطب:

$$\operatorname{Cr}_2 \operatorname{O}_7^{--} + 14 \operatorname{H}^+ + 6 \operatorname{e} = 2 \operatorname{Cr}^{+++} + 7 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}$$
 (53)

: جهد القطب يعطى بالمادلة:
$$E=E^*-\frac{RT}{5\,F}$$
 In $\frac{a_{Cr}^2+3}{aCr2\,O_7^-,a_{H^+}^{14}}$ (52)

أمثلةمحلولة

مثال(۱)،

استنتج التفاعل الذي يحدث عند كل قطب من الأقطاب المختلفة والتفاعل العام للخلايا الآتية :

(I)
$$^{-}$$
Pt , $H_{2(g,P=atm)} / 1_{/2} Cl_{2(g,P=atm)}$, Pt $^{+}$

(II)
$$^{-}$$
 Ag / AgBr_(S), KBr, Hg_{2 Br} Hg₂ Br_{2(S)} / Hg $^{+}$

(III)
$$^{\circ}$$
 Pb / PbCl $_{2(S)}$, KCl // K $_{2}$ SO $_{4}$, PbSO $_{4(S)}$ / Pb $^{+}$

ثم استنتج القوة الدافعة الكهربية لكل خلية من الخلايا السابقة .

الحسل :

١- التفاعل الذي يحدث عند القطب السالب (أكسدة)

$$1_{/2} H_{2(g)} = H^+ + e$$

التفاعل الذي يحدث عند القطب الموجب (اختزال)

$$1_{/2} \text{ Cl}_2 + e = \text{Cl}^2$$

. . التفاعل العام للخلية :

$$1_{1/2} H_{2(g)} + 1_{1/2} Cl_2 = H^+ + C\Gamma$$

. * . القوة الدافعة الكهربية للخلية :

$${
m E_{Cell}} = {
m E^{\circ}_{Cell}} - {
m RT \over F}$$
 In ${a_{
m H^{1}/2} \ a_{
m Cl^{1}/2} \over a_{
m H^{2}/2} \ a_{
m Cl^{2}/2}}$ ولكن ${
m E^{\circ}_{
m H_{2}}}$ تساوى صفراً .

$${\rm E_{CeII}} = {\rm E^*_{Cl_{2(g)}}} \; / \; {\rm Cl^*} - \frac{{\rm RT}}{{\rm F}} \quad {\rm In} \quad \frac{{\rm a_{HCl}}}{{\rm a_{H_2^{1/2}}} \; {\rm a_{Cl_2^{1/2}}}} \label{eq:ecolor}$$

$$1_{/2} \, \mathrm{Hg_2 \, Br_2} + \mathrm{e} = \mathrm{Hg}_{(1)} + \mathrm{Br}^{-}$$
 : تفاعل قطب الاختزال

$$Ag_{(S)} + 1_{/2} Hg_2 Br_{2(S)} = AgBr_{(S)} + Hg$$
 : التفاعل العام للخلية

$$E_{Cell} = E^*_{Cell} - \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_{AgBr} - a_{Hg_{()}}}{a_{Ag_{(S)}} \cdot a Hg_2 Br_{2(S)}}$$

ولكن نشاط الفلزات والسوائل يساوى الوحدة:

$$E_{Cell} = E^*_{Cell}$$

$$Pb_{(S)} + 2 Cl^{-} = Pb Cl_{2} + 2e$$
 : تفاعل قطب الأكسدة : $-$ "

$$PbSO_{4(S)} + 2 e = Pb_{(S)} + SO_4$$
 : تفاعل قطب الاختزال

$$PbSO_{4(S)} + 2 Cl^- = PbCl_{2(S)} SO_4^-$$
 : التفاعل العام للخلية

. * . القوة الدافعة الكهربة للخلية :

$$E_{Cell} = E^*_{Cell} - \frac{RT}{2F}$$
 In $\frac{a_{SO_4}}{a_{Cl}^2}$

$$Hg_2 Cl_2 + 2 e = 2 Hg_{(1)} + 2 Cl^-$$
 : تفاعل قطب الاختزال

$${\rm Cd} + {\rm Hg}_2 \; {\rm Cl}_2 = {\rm Cd}^{++} + 2 \; {\rm Hg}_{(l)} + 2 \; {\rm Cl}^-$$
 : التفاعل العام للخلية

$$E_{Cell} = E_{Cell}^* - \frac{RT}{2F} In \ a_{cd}^{++} \cdot a_{Cl}^2$$

مثال (٢):

إذا كانت القوة الدافعة الكهربية للخلية :

$$Zn / Zn_{(a=1)}^{++} // H_{(a=1)}^{+} / H_{2(p=1 \text{ atm})^{*}} / pt$$

تساوى 0.7611 Volt عند درجة ٧٥ م . احسب الجهد القياسي لقطب الزنك ++ Zn / Zn عند نفس الدرجة ؟

الحال:

$${\rm Zn}\,/\,{\rm Zn}^{++}_{(sm -1)}$$
 + 2e : ثقاعل قطب الأكسدة :

$$2~H^{++}_{(a=1)} + 2~e = H_{2(g~,~p~=~l~atm)}$$
 : نفاعل قطب الاختزال :

التفاعل العام للخلية:

$$Z_n + 2 H_{(a=1)}^{++} = Z_{n++}^{++} + H_{2(g, p=1 \text{ atm})}$$

القوة الدافعة الكهربية للخلية :

$$E_{Cell} = E^{*}_{Cell} - \frac{RT}{2 F} In \frac{a_{Zn_{4}^{++}}}{a_{H^{+}}^{2}}$$

$$E_{\text{Cell}} = E^{\circ}_{\text{Cell}} - 0.05916 \log_{10} \frac{a_{\text{Zn}}}{a_{\text{cut}}^2}$$

 $E_{Cell} = E^{\circ}_{Cell} - 0.05916 \log_{10} 1$

$$E_{Cell} = E^{\circ}_{Cell} - I$$

$$E_{Cell} = E_{Zn/Zn}^{\circ} + + E_{Ho/H}^{\circ}$$

ولكن E'Ho/H+ تساوى صفراً:

$$E^{\circ}_{Cell} = E^{\circ}_{Zn/Zn} \leftrightarrow$$

 $E^{\circ}_{Z_{n}/Z_{n}}+++0.7611 \text{ Volt}$

مثال (۲) ،

احسب القوة الدافعة الكهربية للخلية :

 $Ag/AgCl_{(S)}$, $Cl_{a=0.05}^{2}$ // $Fe_{a=0.1}^{3+}$, $Fe_{a=0.02}^{2+}$ / Pt^{+}

والتفاعل الذي يحدث عند كل قطب والتفاعل الكلى للخلية مع العلم أن :

E'Ag/AgCl=

تساوى Volt و $^{\circ}_{Pe}$ مند درجة $^{\circ}_{Pe}$ تساوى 0.771 – عند درجة $^{\circ}_{Pe}$ تساوى $^{\circ}$

الحلل:

 $Ag_{(S)} + Cl^- = AgCl_{(S)} + e$: تفاعل قطب الأكسدة

 $Ag_{2(S)}$ +++ + e = Fe^{++} : تفاعل قطب الاختزال

التفاعل العام للخلية:

$$Ag_{(S)} + Fe^{+++} + CI^- = Fe^{++} + AgCl_{(S)}$$

القوة الدافعة الكهربية للخلية تساوى:

$$E_{Cell} = E^*_{Cell} - \frac{RT}{2F}$$
 In $\frac{a_{Re} + +}{a_{Fe} + + + a_{Cl}}$

$$E_{Cell} = E_{Cell}^* - 0.05916 \log_{10} \frac{0.02}{0.1 \times 0.05}$$

$$E_{Cell} = E^*_{Cell} - 0.836$$

$$E^*_{Cell} = E^*_{oxid} + E^*_{red}$$
 : columb $E^*_{Cell} = 0.2225 + 0.7710$

 $E^{\circ}_{Cell} = a + 0.5485$

 $E_{Cell} = 0.5485 - 0.0356$

 $E_{Cell} = 0.5129 \text{ Volt}$

الخلايا الكهروكيميائية

عند ربط الأقطاب الخستلفة مع بعسضسها ينتج نوعان من الخلايا الكهروكيميائية وهما الخلايا الكيميائية والخلايا التركيزية . أما الخلايا الكهروكيميائية فإن قوتها الدافعة ناتجة عن التفاعلات الكيميائية التي تحدث داخليًا ولكن الخلايا التركيزية قوتها الدافعة ناتجة عن انخفاض في الطاقة الحرة نتيجة لانتقال المادة من جزء إلى جزء آخر في الخلية . كل نوع من هذه الأنواع ينقسم داخليًا إلى نوعين : أحدهما خلايا غير انتقالية والنوع الآخر خلايا انتقالية .

١ - الخلايا الكيميائية

(أ) الخلايا الكيميائية غير الانتقالية؛

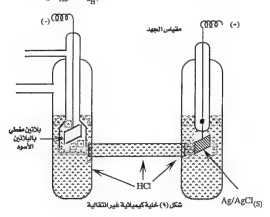
تتكون خلايا هذا النوع من محلول إلكتروليتي وقطبين مختلفين بشرط أن يكون أحدهما عكسيًا للأيونات الموجبة والآخر عكسيًا للأيونات السالبة للإلكتروليت. ولتوضيح ذلك نفترض خلية كيسميائية تتكون من حامص الهيدروكيون كمحلول إلكتروليتي وقطبين أحدهما عكسي لأيونات الكلوريد مثل الهيدروجين مثل قطب الهيدروجين والآخر عكسي لأيونات الكلوريد مثل قطب الكروية مثل الخريت عكسي لأيونات الكلورية مثل الكبريتيك كمحلول إلكتروليتي فسوف يكون أحد الأقطاب عكسيًا لأيونات الكبريتات مثل الهيدروجين مثل قطب الهيدروجين والآخر عكسيًا لأيونات الكبريتات مثل الهيدروجين مثل قطب الهيدروجين والآخر عكسيًا لأيونات الكبريتات مثل بروميد الزنك والمحلول إلكتروليتي فإن قطب الزنك يكون عكسيًا لأيونات الروميد مثل قطب الرومية مثل قطب البروم.

وتما سبق نستنتج أن القوة الدافعة الكهربية لهذه اخلايا تعتمد أسامًا على نشاط الخلول الإلكتروليتي المستخدم فيها . ١ - مثال توضيحي للخلايا الكهروكيميائية غير الانتقالية (بدون تماس السائل) :

$$H_{2(g, P_{H2})}/HCI_{(a_{Hcl})}, AgCI_{(S)}/Ag$$
 (1)

وهذه الخلية تتكون من قطب الهيدروجين وقطب الفضة - كلوريد الفضة - معمورة في حامض الهيدروكلوريك الذي يعتبر محلول إلكتروليتي . ونجد أن الأقطاب المستخدمة أقطاب عكسية لأيونات الإلكتروليت المستخدمة في الخلية . وعندما نغمس الأقطاب مباشرة في حامض الهيدروكلوريك ينتج خلية كيميائية غير انتقالية (بدون تماس السائل) وقوتها الدافعة ناتجة من تضاعل الأقطاب مع الخلول الإلكتروليتي مباشرة .

: $1_{12}H_{2(g}, P_{H2}) = H_{aur}^+ + e$ (2)



وجهد قطب الهيدروجين يمثل بالمعادلة:

$$E_{H_2} = -\frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_{H^+}}{P_{H_2}^{1/2}}$$
 (3)

ويحدث الاخترال عند قطب الفيضة – كلوريد الفيضة حيث إن القطب الم جب للخلية :

$$AgCl_{(S)} + Be = Ag_{(S)} + C\Gamma$$
(4)

وجهد قطب الفضة - كلوريد الفضة يعطى بالمعادلة :

$$E_{Ag-AgCl} = E^{\circ}_{Ag-AgCl} - \frac{RT}{F} \text{ In } a_{Cl}$$
 (5)

عند جمع المعادلات (2) ، (4) ينتج التفاعل العام للخلية الممثل بالآتي :

$$I_{/2} H_{2(g,PH_2)} + AgCl_{(S)} = H(a_{H}+) Cl(a_{Cl}-) + Ag (6)$$

والقوة الدافعة الكهربية للخلية عبارة عن مجموع المعادلتين (3) ، (5) :

$$E_{\text{Ceil}} = E^{\circ}_{\text{Ag - AgCl}} - \text{In } \frac{a_{\text{H}} + a_{\text{Cl}}}{P_{\text{H}_2}^{1/2}}$$
 (7)

 $a_{
m HCl}$ وفي معادلة (7) نجد أن $a_{
m H^+}$, $a_{
m Cl}^-$ أنجد أن

$$E_{\text{Cell}} = E^*_{\text{Ag-AgCl}} - \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_{\text{HCl}}}{P_{\text{H}_2}^{1/2}}$$
 (8)

المعادلة (6) تدل على أن القوة الدافعة الكهربية لهذه اخلية ناتجة من التفاعل الكيميائي الذي يحدث داخل الخلية الممثل باختزال كلوريد الفضة بواسطة غاز الكيميائي الذي يحدث داخل الخلية الممثل باختزال كلوريك ($\mathbf{H}^+ + \mathbf{C}^-$) في الهيمدرو جمين إلى الفضة الصلبة وصامض الهيمدرو كلوريك ($\mathbf{H}^+ + \mathbf{C}^-$) في الخلول . وهذه الحلية لا تحتوى على تماس السائل وبالتالي تعتبر خلية كيميائية غير انتقالية . أما المعادلة (8) تدل على أن القوة الدافعة الكهربية للخلية تعتمد على نشاط حسامض الهيميدو كلوريك في الحلول وكدلك على ضغط غياز

الهيدروجين . وعندما يصبح ضغط غاز الهيدروجين ساويًا / جوى تحت ظروف التجربة نجد أن معادلة (8) تؤول إلى :

$$E_{Cell} = E^{*}_{Ag-AgCl} - \frac{RT}{F} \text{ In } a_{HCl}$$
(9)

وفي هذه الحالة فإن القوة الدافعة الكهربية للخلية تعتمد فقط على نشاط حامض الهيدرو كلوريك في المحلول.

مثال(۱):

$$^{(-)}$$
 H_{2(g,PH₂)} / H₂ SO_{4(aH₂SO₄)} - Hg₂ SO_{4(S)} / Hg $^{(+)}$ (10)

تتكون الخلية من قطب الهيدروجين وقطب الزئبق - كبريتات الزئبقوز وحامض الكبريتيك الذي يعتبر المحلول الإلكتروليتي للخلية . ونلاحظ أن قطب الهيدروجين عكسي لأيونات الهيدروجين وقطب الزئبق - كبريتات الزئبقوز عكسى لأيونات الكبريتات السالبة.

(أ) تفاعل الأكسدة يحدث عند القطب السالب (قطب الهيدروجين) .

$$H_{2(g,PH_2)} = 2 H^+ + 2e$$
 (11)

(ب) جهد قطب الأكسدة:

$$E_{H2} = -\frac{RT}{2F} \text{In} \quad \frac{a_H^2}{P_{H_2}}$$
 (12)

(ج) تفاعل الاخترال يحدث عند القطب الموجب (قطب الزئبق -كبريتات الزئبقوز).

$$Hg_2 SO_{4(S)} + 2e = 2 Hg_{(L)} + Sq_1$$
 (13)

(د) جهد قطب الاختزال <u>:</u> ...

$$E_{Hg} - Hg_2 SO_4 = E^{\circ}_{Hg - Hg_2 SO_4} - \frac{RT}{2F} In a_{SO_4}$$
 (14)

(ه.) التفاعل العام للخلية عبارة عن مجموع المعادلتين (11) ، (13) .

$$H_{2(g, P_{H_2})} + Hg_2 SO_4 = 2 Hg_{(1)} + 2 H_{(a_{H^+})} + So_4^{-}$$
 (15)

(و) القوة الدافعة الكهربية للخلية عبارة عن مجموع المعادلتين (12) ، (14).

$$E_{\text{Call}} = E'_{\text{Hg-Hg}_2 \text{SO}_4} - \frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_H^2 + a_{\text{SO}_4}^{1/2}}{PH_2}$$
 (16)

وعندما يكون ضغط غاز الهيمدروجين مساويًا واحد جوى تحت ظروف التجربة نجد أن المعادلة (16) تؤول إلى المعادلة الآتية :

$$E_{\text{Call}} = E_{\text{Hg-Hg}_2 \text{SO}_4}^* - \frac{RT}{2F} \text{In} \quad a_{\text{H}^+}^2 \cdot a_{\text{SO}_4}^-$$
 (17)

a² . a_{So} تساوى a_{H2} SO₄ ولكن

$$E_{Call} = E_{Hg-Hg_2SO_4}^* - \frac{RT}{2F} \text{ In } a_{H_2SO_4}$$
 (18)

المعادلة (15) تدل على أن القوة الدافعة الكهربية ناتجة من اختزال كبريتات الزئبق بواسطة غاز الهيدروجين أى الزئبق والكبريتيك ($^+$ $^+$ $^+$ $^ ^ ^-$) في الخلول وأن هذه الخلية لا تحتوى على تماس السائل وبذلك تعتبر خلية كيميائية غير انتقالية . أما معادلة (18) تدل على أن القوة الدافعة الكهربية الناتجة تعتمد أساسًا على نشاط حامض الكبريتيك في الخلول (أى الإلكتروليت المكون للخلية) .

مثال (۲):

$$^{(-)}$$
Cd/CdSO_{4(aCdSO₄)}, Hg₂SO_{4(S)}/Hg⁽⁺⁾ (19)

تتكون الخلية من قطب الكادميوم وقطب الزئبق - كبريتات الزئبقوز والمحلول الإلكتروليتي كبريتات الكادميوم . ونلاحظ أن قطب الكادميوم عكسي لأيونات الكادميوم وقطب الزئبق - كبريتات الزئبقوز عكسي لأيونات الكبريتات .

. (أ) تفاعل الأكسدة يحدث عند قطب الكادميوم (القطب السالب) ${\rm Cd} = {\rm Cd}^{++}_{(\alpha_{r,r}++)} \ + 2e \eqno(20)$

جهد قطب الأكسدة:

$$E_{Cd} = E^{\circ}_{Cd} - \frac{RT}{2F} \text{ In } a_{Cd} + +$$
 (21)

(ب) تفاعل الاختزال يحدث عند قطب الزئبق - كبيريتات الزئبقوز
 (القطب الموجب) .

$$Hg_2 SO_4 + 2e = 2 Hg_{(L)} + SO_{a_{SO}}$$
 (22)

جهد قطب الاختزال:

$$E_{Hg-Hg_2SO_4} = E^{\circ}_{Hg-Hg_2SO_4} - \frac{RT}{2F} \text{ In } a_{SO_4}^-$$
 (23)

(ج) التفاعل العام للخلية عبارة عن مجموع تفاعل الأكسدة وتفاعل الاختزال .

$$Cd + Hg_2 SO = Cd^{++} + Hg_{(L)} + SO_4^{--}$$
 (24)

. ` . القوة الدافعة الكهربية للخلية تساوى مجموع جهمود أقطاب الأكسدة

والاختزال .

$$E_{\text{Cell}} = E_{\text{Cell}}^* - \frac{RT}{2F} \text{ In } a_{\text{Cd}} ++ a_{\text{SO}}$$
 (25)

⁸Cd SO₄ = ⁸Cd⁺⁺ · ⁸SO⁻

20 : ولكن

 $E_{\text{Cell}} = E_{\text{Cell}}^* - \frac{RT}{2F}$ In $a_{\text{Cd SO}_4}$

$$E'_{Cell} = E'_{Cd/Cd} + + E'_{Hg/Hg_2} SO_4$$
 : نيث إن

معادلة (24) تدل على أن القوة الدافعة الكهربية للخلية ناتجة من التفاعل الذى يحدث لاختزال كبريتات الذى يحدث لاختزال كبريتات الزئبقوز بواسطة الكادميوم إلى زئبق وكبريتات الكادميوم (- 30 + + 50) في المحلول . وتعتبر هذه الخلية من الخلايا الكيميائية غير الانتقالية (بدون تماس السائل) .

أما المعادلة (26) تدل على أن القوة الدافعة الكهربية الناتجة تعتمد على نشاط الحلول الإلكتروليتي الموجود داخل الخلية .

تطبيقات على الخلية الكيميائية غير الانتقالية

في الخلايا الكيميائية غير الانتقالية يمكن تقدير جهد القطب القياسي وكذلك معامل النشاط المتوسط للمحلول الإلكتروليتي .

لو أخذنا خلية من الخلايا السابقة وبالأخص:

$$P^{+}$$
, $H_{2(g, PH_{2})}/HCl_{(a_{HCl})}$, $AgCl_{(S)}/Ag$
 $E = E^{*}_{Ag-AgCl} - \frac{RT}{F}$ in a_{HCl} (1)

عند ضغط الهيدروجين يساوي ١٠٠,

ونجد أن المشكلة في هذه المعادلة كيفية تفسير E°_{Ag - AgCl} وكذلك معامل النشاط المتوسط لتركيزات مختلفة من حمض وتشمل :

aHCl = aH+ . aCl- يساوى HCl إلك الماط الم

 $a_{H^{+}} = a_{Cl^{-}} = a_{\pm}$: ولكن

 $\mathbf{m}_{\mathbf{z}}\,\mathbf{v}_{\mathbf{z}}$ وهي تساوى HCl حيث $\mathbf{a}_{\mathbf{z}}$ القيمة المترسطة لنشاط $\mathbf{v}_{\mathbf{z}}$

 $a_{HCl} = m_{\pm} 2 \upsilon_{\pm} 2$

متوسط معامل النشاط × المولارية = ي

ومن هذه المعادلة نجد أن

$$a_{HCl} = m_{\pm +}^a$$
 $v_{\pm 2}$ (2)
 $m_{\pm} = 3$ متوسط المولارية of HCl

معامل النشاط المتوسط = 10 ، المعامل = ±

وتقع هذه المعادلة بدلاً من a_{HCl} في المعادلة رقم (1) . نجد أن المعادلة تأخذ شكلاً جديدًا وهو :

$$E = E^*_{Ag \cdot AgCl} - \frac{RT}{F} \text{ In } m_{\pm}^2 \qquad v_{\pm}^2$$
 (3)

$$E = E^*_{Ag - AgCl} - \frac{2 RT}{F} In \quad m_{\pm} - \frac{2 RT}{F} In \quad v_{\pm} 2$$
 (4)

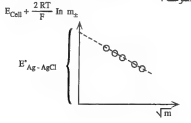
$$(E_{Cell} + \frac{2RT}{F} In m_{\pm}) = E_{Ag-AgCl}^{\circ} - \frac{2RT}{F} In v_{\pm}^{2}$$
 (5)

ومن هذه المعادلة يمكن معرفة قيمة الطرف الأيسر بطرق عملية . أما الطرف الأيسر بطرق عملية . أما الطرف الأيمن نجد أنه إذا علمت قيمة v_{\pm} معامل النشاط المتوسط للإلكتروليت عند أى تركيز للإلكتروليتى $\rm HCl$.

$$(E_{\rm Cell} + {2\,{
m RT}\over F}\,{
m In}\ m_{\pm})$$
 وبحسساب $E^{lpha}_{
m Ag-AgCl}$ نرسم منحنی بین $E^{lpha}_{
m Ag-AgCl}$ کمحور صادی و $\sqrt{1}$ کمحور صادی و

m القرة الأيونية للوصط وفي حالة HCI يعبر عنها بالمولال $\overline{m} \to \infty$ من المولال $\overline{m} \to \infty$ من الجزء القطوع من محور الصادات حيث عنده $\overline{m} \to \infty$ من الجزء القطوع من محور الصادات حيث عنده $\overline{m} \to \infty$. In $\overline{m} \to \infty$ الميان يوميد $\overline{m} \to \infty$ ومن المعادلة (5) تجد أن الطرف الأيمن يؤول فقط $\overline{m} \to \infty$ $\overline{m} \to \infty$ إلى وبعد ذلك يسهل تعيين قيمة $\overline{m} \to \infty$ له $\overline{m} \to \infty$ عند أى تركيز بعد معرفة $\overline{m} \to \infty$.

ومن رسم $\frac{2RT}{F}$ in $\frac{1}{F}$ مع $\frac{1}{F}$ بعطى خطًا مستقيمًا ، الجزء المقطوع من محور الصادات يساوى $\frac{1}{F}$ ومن معرفة $\frac{1}{F}$ يمكن حساب معامل النشاط المتوسط .



الخلية الكيميائية الانتقالية

فى هذه الخلايا الانتقالية نجد أن القوة الدافعة الكهربية الناتجة عن تفاعل كيميائى داخل الخلية ونتيجة لتلامس الماليل مع بعضها لأقطاب فى الإلكتروليتات الختلفة يحدث جهداً آخر وهو جهد الاتصال.

مثال للخلية الكيميائية الانتقالية:

1 - Zn / Zn++ / Cd++ / Cd

2 - Hg / Hg $_2$ Cl $_{2(S)}$, KCl $_{(N)}$ / Ca $^{++}$ / Cu

3 - TI / TI+ / Sn++ / Sn

القوة الدافعة الكلية للخلية تساوى مجموع جهد الأقطاب + جهد الاتصال . أي :

$$E_{Cell} = E_1 + E_2 + E_3$$

وجهد الاتصال ناتج عن تلامس محاليل الإلكتروليتات المختلفة في التركيز والأيونات وهذه تسبب جهد الاتصال E_3 وهذا الجهد ناتج من انتشار الأيونات غير غشاء الاتصال بين الحلولين لأن التركيز الأعلى أي الأيونات الأعلى تركيز تتشسر حتى يتساوى تركيزها بين المحلولين إذا كانت سرعة الأيونات واحدة الانتشار فهذا لا يسبب تعقيدات ولكن إذا كانت سرعة أيون أسرع من الثانى في هذه الحالة تنفصل الشحنات وفصل الشحنات يسبب جهد الاتصال وللتخلص منه أو تقليله تستعمل Salt Bridge القنطرة الملحية تتكون من $KHCl_{(sal)}$.

والقنطرة الملحية تقلل من جهد الاتصال وهي عبارة عن محلول إلكتروليت مكون من أيونات K+, CT متساوية السرعة بالمثل.

حساب جهد الخلية - لخلية كيميائية ذي انتقال

خساب هذه الخلية لابد أن نستخدم القنطرة الملحية التى تقلل جهد الاتصال حتى ينعدم كليًا وفى هذه الحالة تكون القوة الدافعة الكهربية للخلية تساوى مجموع القطبين وفى هذه الحالة نضع خطين رأسيين بين الأقطاب لندل على انعدام جهد الاتصال:

Zn / Zn++ // Cd++ / Cd

وعند وجود جهد الاتصال يوجد خط رأسي واحد فقط.

ومن خواص الخلية الكهروكيميائية الانتقالية أنها تحتوى على قوة دافعة كهربية تعتمد على نشاط الأيونات وليس على النشاط الكلي للإلكترولية .

وهذه الخلايا يمكن فيها حساب النشاط ومعامل النشاط لأيون واحد فقط . مثان:

 $Zn / Zn Cl_{2(m=0.5)} // CdSo_{4(m=0.1)} / Cd$

ونجد أن :m = الموالية للمحلولين .

$$E = E^* - \frac{RT}{2F} \lim_{z_{Zn}++} a_{Zn}++ / a_{Cd}++$$

 $a_{Zn}++ = m_{Zn}++ . V_{Zn}++$

 $a_{Cd} ++ = m_{Cd} ++ \cdot V_{Cd} ++$

 $E = E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \lim m_{Zn} + + \cdot V_{Zn} + + \cdot M_{Cd} + + \cdot V_{Cd} + +$

خلايا التركيز

تنشأ القوة الدافعة الكهربية خلايا التركيز من انتقال المادة من أحد الأقطاب إلى القطب الآخر أى أن القوة الدافعة الكهربية ناتجة عن اختلاف التركيز بينهم وهذا الاختلاف فى التركيز إما أن يكون ناتجًا عن وضع قطبين متماثلين فى نفس

المحلول مع اختلاف تركيز القطبين .

مثال ذلك : خلية تتكون من قطبين من الهيدروجين مع اختلاف ضغط الهيدروجين مغموسين في : محلول واحد من أيونات الهيدروجين .

$$H_{2(P_{H_2} = P_1)} / HCI / H_{2(P_{H_2} = P_2)}$$
 (1)

مثال آخر : قطبين من الكادميوم المملغم المختلفين في التركيز مغموسين في نفس المحلول من أيونات الكادميوم مثال ذلك :

Cd (Hg) $(C_{Cd=C_1}) / Cd Cl_2 / Cd$ (Hg) Cd (Hg) $(C_{Cd=C_2})$ (2)

و ثمكن أن يكون الاختلاف في التركييز نتيجة لاختلاف تركيز الخاليل الم ضوعة بينهم مثال ذلك هذه الخلايا :

pt,
$$H_{2(g, 1 \text{ atm})} / HCl_{(a_1)} / HCl_{(a_2)} / H_{2(g, 1 \text{ atm})}$$
 (3)

$$Ag / AgNO3(a1) / AgNO3(a2) / Ag$$
 (4)

والخلايا ١ ، ٢ هما خلايا تركيزية غير انتقالية .

الخلايا ٣ ، ٤ هما خلايا تركيزية انتقالية .

(خلايا التركيز الإليكة روئيتية غير الانتقائية) (خلايا التركيز القطبية غير الانتقائية)

النوع الأول ، خلايا التركيز القطبية غير الانتقالية

القوة الدافعة الكهربية لهذا النوع تعتمد على اختلاف تركيز الأقطاب المتماثلة المغموسة في نفس المحلول (أي أن نفس الإليكتروليت للأقطاب).

مثال ذلك الخلية التي أمامك:

$$H_2 (P_{H_2} = P_1) / HC1 / H_2 (P_{H_2} = P_2)$$
 (5)

١ - الأكسدة تتم على القطب الموضوع في الجهة اليسرى .

$$^{1}/_{2}H_{2}(P_{1}) \longrightarrow H^{+}_{(8H^{+})} + e$$
 (6)

ما سبق صفر = E'Ha

أي أن القوة الدافعة الكهربية لقطب الأكسدة تساءى:

$$E_1 = -\frac{RT}{F} \ln \frac{a_{H^+}}{p_{1/2}^1}$$
 (7)

الاختزال على القطب الموضوع في الجهة اليمني والتفاعل الآتي :

$$H_{(n_H^+)}^+ + e \xrightarrow{1_{\ell_2}} {}^{1_{\ell_2}} H_2(P_2)$$
 (8)

$$H_{(8_{H^+})}^{+}$$
 + e $=$ $\frac{1}{2}$ H_2 (P_2) (8)
$$= \frac{1}{2} H_2 + \frac{1}{2} H_2$$
 $= -\frac{RT}{F} In \frac{\frac{1}{2} H_2}{\frac{1}{2} H_2}$ (9)

٣ - وعند جمع معادلة رقم (6) ومعادلة رقم (8) نجد أن الناتج يساوى :

$${}^{1}/_{2} H_{2}(P_{1}) = {}^{1}/_{2} H_{2}(P_{2})$$
 (10)

كذلك القوة الدافعة الكهربية للخلية ناتجة من جمع المعادلتين (9) ، (7)

$$E = -\frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_{H^{+}}}{p_{1/2}^{1}} - \frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{\frac{p_{1/2}^{1/2}}{2}}{a_{H^{+}}}$$

$$E = -\frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{P_2}{P_1} = \frac{RT}{2F} \text{ In } P_1/P_2$$

$$(P_1 > P_2)$$
(11)

من التفاعل المام للخلية نجد أنه نتج عن انتقال نصف جزىء جرام من غاز الهيدروجين الذي له ضغط P1 إلى غاز الهيدروجين ذي الضغط P2 وهي عملية تلقائية تحدث من تمدد غاز الهيدروجين من الضغط الأعلى P1 إلى الضغط الأقل

P₂ . ومن المعادلة رقم (11) بحد أن القوة الدافعة للخلية ناتجة عن اختلاف ضغط غاز الهيدروجين الموجود في القطبين وقيمتها لا تعتمد على نشاط أيونات الهيدروجين .

مشال آخر:

$$Zn (Hg) (a_{Zn} = a_1) / Zn_{(a_{Zn} + +)}^{++} / (a_{Zn} = a_2) (Hg) Zn$$
 (12)

وهذه الخلية تتكون من قطبين من تملغم الزنك اغتلفين فى نشاط الزنك الذى يساوى a₁ فى القطب الأول ، a₂ فى القطب الثانى المغموسين فى نفس المحل من أيونات حيث : a₂ > a₂

الأكسدة تتم على القطب الموضوع في الجهة اليسىرى ويعطى بالمعادلة
 الآتية :

$$Zn (Hg) (a_1) = Zn_{(a_{7n}++)}^{++} + 2e$$
 (13)

٧ - القوة الدافعة الكهربية لقطب الأكسدة:

$$E_1 = E^*_{Zn/Zn} + - \frac{RT}{2F} In \frac{a_{Zn} + +}{a_1}$$
 (14)

٣ - الاختزال يتم على القطب الموضوع في الجهة اليمني ويعطى بالمعادلة
 الآتة:

$$+\operatorname{Zn}_{(8_{\mathbb{Z}_n}++)}^{++} \longrightarrow \operatorname{Zn}(\operatorname{Hg})_{(8_2)}$$
 (15)

٤ - القوة الدافعة الكهربية للاختزال:

$$E_2 = E^{\circ}_{Zn/Zn} + - \frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_2}{a_{Zn} + +}$$
 (16)

$$E_{Zn/Zn^{++}} = -E^*_{Zn/Zn^{++}}$$
 : $(LZ_n)^{++}$

٥ - التفاعل العام للخلية :

$$Zn (Hg)_{(a_1)} = Zn (Hg)_{(a_2)}$$
 (17)

٦ - القوة الدافعة الكهربية للخلية ناتجة عن جمع معادلة رقم (14) ومعادلة
 رقم (16) كالآتي :

$$\begin{split} E &= E^{\circ}_{Zn/Zn^{++}} - \frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_{Zn^{++}}}{a_1} - E^{\circ}_{Zn/Zn^{++}} - \frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_2}{a_{Zn^{++}}} \\ E &= - \frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_2}{a_1} \end{split} \tag{18}$$

V - e من المعادلة وقم (17) نجد أن القوة الدافعة الكهربية للخلية ناتجة عن انتقال الزنك من المملخم الذي يحتوى على نشاط e إلى المملخم الذي يحتوى على نشاط e ومن المعادلة وقم (18) نجد أن القوة الدافعة الكهربية تعتمد على نساط في المملخم بين القطبين ولا تعتمد على نشاط أيونات الزنك الموجود في اغلول .

٨ - وهذا النوع من خلايا التركيز لا يحتوى على "E" وهذه حقيقة بالنسبة
 لكل خلايا التركييز أى أن "E تساوى الصفر وذلك لأنها تتكون من قطبين من نفس النوع أى نفس قيمة الجهد القيامي .

. * . فالفرق في قيمتها يساوي صفراً .

٩ - المعادلة العامة خلايا التركيز غير الانتقالية القطبية تعطى كالآتى :

$$E_{\text{Cell}} = -\frac{RT}{2F} \text{ In } \frac{a_2}{a_1}$$
 (19)

خلايا التركيز الإلكتروليتية غير الانتقالية

تتكون كل خلية من خليتين كل منهما كيميائية غير انتقالية تحتوى على نفس التركيب ولكن وضعهما عكس بعض وكذلك كل خلية كيميائية تحتوى على إلكتروليت ولكن ذات نشاط مختلف . (كل خلية تحتوى على نفس الإلكتروليت).

مثال ذلك:

 $H_{2(g,1 \text{ atm})}/HCl_{(a_1HCl)}$, $AgCl_{(S)}/Ag-Ag/AgCl_{(S)}$,

$$HCl_{(a_2)}/H_{2(g,Atm)}$$
 (1)

١ - التفاعل العام بالنسبة للخلية الكيميائية الأولى:

$$^{1}/_{2}$$
 $H_{2(g, 1 \text{ atm})} + AgCl_{(s)} = Ag_{(S)} + H_{(a_{H}^{-1})}^{+} + Cl_{(a_{C\Gamma})}^{-}$

$$^{1}/_{2}$$
 $H_{2(g, 1 \text{ atm})} + AgCl_{(s)} = Ag_{(S)} + HCl_{(a_{1})}$ (2)

: القرة الدافعة الكهربية للخلية الأولى -
$$V$$
 - القرة الدافعة الكهربية للخلية الأولى - V - V

٣ - التفاعل العام بالنسبة للخلية الثانية التي تحتوى على نفس التركيب ولكن مختلفة في النشاط الإلكتروليتي .

$$^{1}/_{2} H_{2(g, atm)} + AgCl_{(s)} = Ag_{(S)} + HCl_{(a_{2})}$$
 (4)

٤ - القوة الدافعة الكهربية للخلية :

$$E_2 = E^*_{Ag - AgCl} - \frac{RT}{F} \text{ In } a_2$$
 (5)

ه - لكن وضع الخليتين عكس بعضهما أى أنه عند طرح معادلة (4) من معادلة (2) يكون الناتج كالآتي :

$$^{1}\text{/}_{2}\text{ H}_{2}\text{ (g , atm) +AgCl(S) - }^{1}\text{/}_{2}\text{ H}_{2}\text{ (g , atm) - AgC}_{l(s)}$$

$$= HCl_{(a_1)} - HCl_{(a_2)}$$
 (6)

$$HCl_{(a_2)} = HCl_{(a_1)}$$

$$(7)$$

- القوة الدافعة الكهربية للخلية التركيزية تساوى الفرق بين ٤- ٦

$$E_{Cell} = A_{Ag}^{\circ} - \frac{RT}{F} \text{ In } a_1 - E_{Ag}^{\circ} + \frac{RT}{F} \text{ In } a_2$$

$$\begin{split} E_{\text{Cell}} &= -\frac{RT}{F} \text{In } a_1 + \frac{RT}{F} \text{In } a_2 \\ E_{\text{Cell}} &= -\frac{RT}{F} \left(\text{In } a_1 - \text{In } a_2 \right) \\ E_{\text{Cell}} &= -\frac{RT}{F} \text{In } \frac{a_1}{a_2} \end{split} \tag{8}$$

٧ - وطبقًا للمعادلة (7) التي تمثل التفاعل العام للخلية التركيبزية
 الإلكتروليتية غير الانتقالية وهي عبارة عن انتقال كل فاراداى من الخلية ينتقل
 معه ١ جزيجرام من حمض HCl من المحلول الذي يحتوى على نشاط عالم إلى

٨ - إن القوة الدافعة الكهربية للخلية ناتجة عن اختلاف تركيزات
 الإلكتروليت وأن القوة الدافعة الكهربية لابد أن تكون موجبة

٩ - من معادلة رقم (8) نجد أن او 2 > a₁ أى أن الانتقال عملية تلقائية من المحلو الإلكتروليتي الأكثر تركيزاً إلى الأقل تركيز .

 ١- خلايا التركيز غير الانتقالية من هذا النوع تتكون من خلايا كيميائية غير انتقالية .

أمثلة أخرى لهذا النوع:

الحلول الذي يحتوى على نشاط a1 .

$$\begin{split} \text{Na(Hg)/NaCL}_{(a_1)} \text{ , } \text{AgCL}_{(S)} / \text{Ag-Ag/AgCL}_{(S)} \text{ , } \text{NaCL}_{(a_2)} / \text{Na(Hg)} \\ \text{Zn(Hg)/ZnSO}_{4(a_1)} \text{ , } \text{pbSO}_{4(S)} / \text{pb(Hg)} - \text{pb(Hg)/pbSO}_{4(S)} \text{ , } \\ \text{ZnSO}_{4(a_2)} / \text{Zn(Hg)} \end{split}$$

ومن هذه الخلايا يمكن أن نقدر معامل النشاط للإلكتروليتات الختلفة التى تحتويها هذه الخلايا . ولتحقيق هذا الفرض لابل أن نشبت تركيسز أحمد الإلكتروليتات والتركيز الآخر بتغير .

a₁ نفرض أن a₁ & a₂ هما نشاطا HCl في الحلول الأول والشاني تم تثبيت و وتغير تو كيز وa .

$$m_{\pm}$$
 . V_{\pm} : حيث

هما القيم المتوسطة للتركيز ومعامل النشاط.

$$\begin{split} \text{al} &= \text{m}_{\pm 1}^2 \qquad \text{v}_{\pm 1}^2 \\ \text{a2} &= \text{m}_{2}^2 \qquad \text{v}_{\pm 2}^2 \\ \text{E}_{\text{Cell}} &= \text{v} \quad \frac{\text{RT}}{\text{F}} \quad \text{In} \quad \frac{\text{m}_{\pm 1}^2 \quad \text{v}_{\pm 1}^2}{\text{m}_{\pm 1}^2 \quad \text{v}_{\pm 1}^2} \\ &= \quad \frac{\text{RT}}{\text{F}} \quad \text{In} \quad \frac{\text{m}_{\pm 1}^2 \quad \text{v}_{\pm 1}^2}{\text{m}_{2}^2 \quad \text{v}_{2}^2} \\ &= \quad \frac{\text{RT}}{\text{F}} \quad \text{In} \quad \frac{\text{m}_{\pm 2}^2 \quad \text{v}_{\pm 2}^2}{\text{m}_{\pm 1}^2} + \frac{\text{RT}}{\text{F}} \quad \text{In} \quad \frac{\text{v}_{\pm 2}^2}{\text{m}_{\pm 1}^2} \\ \text{E}_{\text{Cell}} &= \quad \frac{2 \, \text{RT}}{\text{F}} \quad \text{In} \quad \frac{\text{m}_{\pm 2}^2}{\text{m}_{1}^2} + \frac{\text{RT}}{\text{F}} \quad \text{In} \quad \frac{\text{v}_{\pm 2}^2}{\text{m}_{1}^2} \\ \text{Is} \quad \text{c.e.} &= \quad \frac{(\text{m}_{\pm 1}) \cdot (\text{m}_{\pm 2}) \cdot (\text{m}$$

من المعادلة رقم (9) بحد أن التركيزات $(m_{\underline{v}2})$ ، $(m_{\underline{v}1})$ معروفة ثم نشبت $m_{\underline{v}1}$ وبالتالى $v_{1\pm}$ تكون معروفة قيمتها ثم مُكن أن نغير من قيمة $v_{2\pm}$ وبالتالى نعرف قيمة $v_{2\pm}$ من النسبة بين $v_{2\pm}$ ، $v_{2\pm}$.

خلايا التركيز الانتقالية

مثال لهذا النوع :

$$m H_{2}\left(g\,,l\,atm\right)/HCl_{(a_{1})}/HCl_{(a_{2})}/H_{2}\left(g\,,l\,atm\right)$$
 (1) - وتتكون هذه الخلية من قطبين متماثلين من الهيدروجين مغموسين في

 ١ - وتتحون هده اخليه من قطبين متماتلين من الهيدروجين معموسين في محلولين من حمض الهيدرو كلوريك المختلف عن التركيز . خد أن القوة الدافعة الكهربية لهذه الخلية تتكون من جهد القطبين
 وكذلك جهد الاتصال النائج عن اختلاف تركيز الإلكتروليت HCl .

ولفهم هذه الخلية لابد أن تكتب كل التفاعلات التي تحدث بداخلها.

$${}^{1}/_{2} H_{2} (g, 1 \text{ atom}) = H_{a_{1}}^{+} + e$$
 (2)

(ب) تفاعل الاختزال الذي يتم عند القطب الأيمن.

$$H_{a_2}^+ + e = \frac{1}{2} H_2(g, l \text{ atom})$$
 (3)

(ج) التفاعل العام للأقطاب.

$$H_{a_0}^+$$
 \longrightarrow H_{a_1} (4)

(د) عندما تنتقل الإلكترونات في الدائرة الخارجية من الشمال إلى اليمين في نفس الوقت تنتقل داخل الخلية إلكترونات من اليمين إلى الشمال لكى تكمل الدائرة. أي أن الإلكترونات لابد أن قر من سائل الاتصال وهذا التسار الذي يمر داخل الخلية يكون من أيونات سائبة وليس من إلكترونات كما قلنا الدي يمر داخل الخلية يكون من أيونات سائبة وليس من إلكترونات كما قلنا الموجبة تتحرك من الشمال إلى اليمين عن طريق اتصال السائل أي أن التيار الكهربي محمول بوامطة الأيونات داخل المحلول وإذا قلنا أن إلى يكون هو عدد الاستقال لأيونات الكلوريد لكل فاراداي يمر خلال الخلية من المحلول الذي يحتوى على نشاط ره أي أن الخلول الذي يحتوى على نشاط ره أي أن الخلول الذي يحتوى على نشاط ره أي أن الخلول الذي

$$t_{-}Cl_{(a_2)} = t_{\pm}Cl_{(a_1)}$$
 (5)

و بالثل تنتقل أيونات +H من الطرف الأيسر إلى الطرف الأيمن أى أن تنتقل من ـa إلى ره :

$$t_{+} H_{(a_1)} = t_{+} H_{(a_2)}$$
 (6)

بالتعويض :

$$(1-t_{-})H_{(a_{1})} = (1-t_{-})H_{(a_{2})}$$
 (7)

(ه) لكى تحصل على الانتقال الكلى للمادة لابد أن تجمع معادلات (4) ,
 (5) مع بعضهم :

$$\begin{split} & H+_{(a_2)}+t_-Cl_{(a_2)}+(1-t_-)H_{a_1}=H_{(a_1)}^++t_-Cl_{(a_1)}+(1-t_-)H_{(a_2)}\\ & H+_{(a_2)}+t_-Cl_{(a_2)}+(1-t_-)H_{a_1}=H_{(a_1)}^++t_-Cl_{(a_1)}+H_{(a_2)}-t_-H_{(a_2)}\\ & t_-HCl_{(a_2)}=t_-HCl_{(a_1)} \end{split}$$

ومن معادلة (8) التى تعطى تفاعل الخلية التركيزية الانتقالية أى أن انتقال t المكافئ خمض الهيدووكلوويك الذى ينتقل من نشاط az إلى نشاط az لكل واحد فاراداى من الكهربائية .

$$\begin{split} E &= -\frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_1^t}{a_2^t} \\ &= \frac{t_1RT}{F} \text{ In } \frac{a_1^a}{a_2} \\ E &= -\frac{t_1RT}{F} \text{ In } \frac{a_1}{a_2} \\ E &= -\frac{t_1RT}{F} \text{ In } \frac{a_2}{a_1} \end{split} \tag{9}$$

ومن المكن أن نعبر عن النشاط بمعامل النشاط والتركيز في معادلة (9):

$$\begin{split} E_{Cell} &= \frac{t_{.}RT}{F} \ \, \text{In} \ \, \frac{m_{2}^{2} \quad v_{2}^{2}}{m_{1}^{2} \quad v_{1}^{2}} \\ E_{Cell} &= \frac{2 \, t_{.}RT}{F} \ \, \text{In} \ \, \frac{m_{2} \ \, v_{2}}{m_{1} \ \, v_{1}} \, \text{In} \ \, \frac{m = m_{\pm}}{v_{=} v_{+}} \end{split}$$

 . القوة الدافعة الكهربائية لهذه الخلية تحسب من معرفة التركيز ومعامل النشاط المتوسط وكذلك عدد الانتقال للأيونات

وهذه الخلية عبارة عن خلية تركيزية انتقالية في نفس الوقت الأقطاب عكسية بالنسبة للأبه نات الموجبة .

مثالآخره

خلية تركيزية انتقالية والأقطاب عكسية للأيونات السالبة .

$$Ag/AgCl_{(S)}$$
, $HCl_{(a_1)}/HCl_{(a_2)}$, $AgCl_{(S)}/Ag$

التفاعل العام للخلية كالآتي:

$$t_{+} HCl_{(a_{1})} = t_{+} HCl_{(a_{2})}$$

و القوة الدافعة الكهربية للخلية : $E = -\frac{RT}{F} \ \ \ \ \frac{a_2 \ t_+}{a_1 \ t_-}$

$$\begin{split} E_{Coll} &= \frac{t_{+}RT}{F} \text{ In } \frac{m_{1}^{2} v_{1}^{2}}{m_{2}^{2} v_{2}^{2}} \\ &= \frac{2t_{+}RT}{F} \text{ In } \frac{m_{1} v_{1}}{m_{2} v_{2}} \quad (a_{1} > a_{2}) \end{split}$$

مشال آخد :

خلية تركيز انتقالية:

$$Ag / Ag NO_{3(a_1)} / Ag NO_{3(a_2)} / Ag$$

خلية تركيزية انتقالية والأقطاب عكسية للأيونات الموجبة .

$$Ag_{(S)} \rightleftharpoons Ag_{(g_1)}^+ + e$$
 (1)

$$Ag^{+}_{(g_1)}$$
 +c \longrightarrow Ag (2)

$$Ag^{+}_{(a_{2})} = Ag^{+}_{(a_{1})}$$
 (3)

$$t_1 NO_{3(a_2)}^+ = t_1 NO_3^-$$
 (4)

$$t_{+} Ag_{(a_{1})}^{+} = t_{+} Ag_{(a_{2})}^{+}$$
 (5)

$$t_{+}=1-t_{-}$$
 :

$$(1-t_{-})Ag_{(a_1)}^+ = (1-t_{-})Ag_{(a_2)}^+$$
 (6)

$$Ag_{(a_2)}^+ + t \cdot NO_{3(a_2)}^+ + Ag_{(a_1)}^+ - t \cdot Ag_{(a_1)}^+ = Ag_{(a_1)}^+ + t \cdot NO_{3(a_1)}^+ + Ag_{(a_2)}^+ - t \cdot ag_{(a_2)}^+$$

$$t_{a_{2}} NO_{3(a_{2})}^{-} + t_{a_{2}} Ag_{(a_{2})}^{+} = t_{a_{2}} NO_{3(a_{1})}^{-} + t_{a_{2}} Ag_{(a_{1})}^{+}$$

$$t_A g NO_{3(a_2)} = t_A g NO_{3(a_1)}$$

$$E_{Cell} = -\frac{RT}{F} In \frac{a_1 t_+}{a_2 t_-}$$

$$E_{Cell} = -\frac{t_{+}RT}{F} \text{ In } \frac{a_{1}}{a_{2}}$$

$$E_{\text{Cell}} = -\frac{t_+ RT}{F} \text{ In } \frac{m_1^2 + v_1^2}{m_2^2 + v_2^2}$$

$$E_{\text{Cell}} = -\frac{2 t_{+} RT}{F} \text{ In } \frac{m_1 v_1}{m_2 v_2}$$

$$\therefore E_{Cell} = -\frac{2 t_{+} RT}{F} In \frac{m_2 v_2}{m_1 v_1}$$

أى أن القوة الدافعة الكهربية ناتجة عن انخفاض في الطاقة الحرة الناتجة عن انتقال (مكافئ من $_{\rm L} AgNo_3$ من المحلول الذي يحتوى على نشاط $_{\rm L} BgNo_3$ الذي يحتوى على نشاط $_{\rm L} BgNo_3$ للذي يحتوى على نشاط $_{\rm L} Bgno_3$

الخلايا التركيزية الانتقالية (الأقطاب عكسية للأيونات السالبة)

مثبال آخر:

 ${
m Ag\,/\,AgCl}_{(S)}$, ${
m KCl}_{(a_1)}$ / ${
m KCl}_{(a_2)}$, ${
m AgCl}_{(S)}$ / ${
m Ag}$ هذه الخليسة تتكون من قطبين بشرط أن يكون ${
m al} > {
m al} > {
m al}$ والأقطاب تكون عكسية بالنسبة للأيونات السالبة وكذا تكون محاليل ${
m HCl}$ متلامسة مع بعضها المعض .

. *. الانتقال يتم من جهة إلى أخرى في الخلية في وجود الاتصال السائلي .

١ - الأكسدة تتم عند القطب الموضوع على الجبهة اليسسرى من الخلية
 للمعادلة الآتية:

$$Cl_{(B_1)}$$
 + $Ag_{(S)}$ \longrightarrow $AgCl_{(S)}$ + c (1)

٢ - الاختزال يتم عند القطب الموضوع على الجهة اليمنى من الخلية طبقًا
 للمعادلة الآتية :

$$AgCl_{(S)} + e \xrightarrow{} Ag_{(S)} + Cl_{(a_2)}$$
 (2)

(2) ما المعادلة رقم (1) – المعادلة رقم (1) – المعادلة رقم (2) – المعادلة رقم (2)

$$\operatorname{Cl}_{(a_1)}^+ + \operatorname{Ag}_{(S)} + \operatorname{Ag}_{(S)}^- + \operatorname{e} \Longrightarrow \operatorname{Ag}_{(S)}^- + \operatorname{e} \operatorname{Ag}_{(S)}^- + \operatorname{Cl}_{(a_2)}^-$$

$$Cl_{(a_1)}^- \longrightarrow Cl_{(a_2)}^-$$
 (3)

أى تنتقل الإلكترونات من الجهة اليمسرى للخلية إلى الجهة اليمنى فى الدائرة الخارجية ولى الجهة اليمنى فى الدائرة الخارجية ولكى تكتمل الدائرة إذن لابد من انتقال الأيونات السالبة من الجهة اليمنى إلى الجهة اليمسرى عبر اتصال السائل وبالمثل تنتقل الأيونات الموجبة من الطرف الأيسر إلى الطرف الأيمن عبر اتصال السائل أيضاً ويحدث ذلك داخل الخلية .

ولكن :

$$t^{+} + t^{-} = 1$$
 (6)

$$t^{-} = 1 - t^{+}$$
 (7)

عند وضع معادلة (7) في معادلة رقم (4) ينتج الآتي :

$$(1 - t^{\dagger}) \operatorname{Cl}_{(a_2)}^{-} = (1 - t^{\dagger}) \operatorname{Cl}_{(a_1)}^{-}$$
 (8)

وبجمع معادلة (3) ، (5). ، (8) ينتج التفاعل العام للخلية :

$$\begin{split} & \text{Cl}_{\left(a_{1}\right)} + \left(1 \cdot t^{+}\right) \text{Cl}_{\left(a_{2}\right)} + t^{+} \, k_{\left(a_{1}\right)}^{+} & = \\ & \text{Cl}_{\left(a_{2}\right)} + \left(1 \cdot t^{+}\right) \text{Cl}_{\left(a_{1}\right)}^{-} + t^{+} \, k_{\left(a_{2}\right)}^{+} \\ & \text{Cl}_{\left(1 \cdot t^{+}\right)} \text{Cl}_{\left(1 \cdot t^{+}\right)}^{+} \text{Cl}_{\left(1 \cdot t^{+}\right)}^{+} \end{split}$$

$$\begin{split} & \operatorname{Cl}_{(a_{1})}^{-} + \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} - \operatorname{t}^{+} \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} + \operatorname{t}^{+} \operatorname{k}_{(a_{1})}^{-} &= \\ & \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} + \operatorname{Cl}_{(a_{1})}^{-} - \operatorname{t}^{-} \operatorname{Cl}_{(a_{1})}^{-} + \operatorname{t}^{+} \operatorname{k}_{(a_{2})}^{+} \\ & \operatorname{Cl}_{(a_{1})}^{-} + \operatorname{t}^{+} \operatorname{k}_{(a_{1})}^{+} + \operatorname{t}^{+} \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} + \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} &= \\ & \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} + \operatorname{Cl}_{(a_{1})}^{-} + \operatorname{t}^{+} \operatorname{Cl}_{(a_{2})}^{-} + \operatorname{t}^{+} \operatorname{k}_{(a_{2})}^{+} \\ & \operatorname{t}^{+} \operatorname{KCl}_{(a_{1})} &= \operatorname{t}^{+} \operatorname{KCl}_{(a_{2})} &= (9) \end{split}$$

. . القوة الدافعة الكهربية للخلية التركيزية الانتقالية العكسية للأيونات

السالبة تساوى:

$$\begin{split} E &= -\frac{RT}{F} \text{ In } & \frac{a_2}{a_1} \frac{t^+}{t_+} \\ E &= -\frac{RT}{F} \text{ In } & \frac{a_2}{a_1} \frac{t^+}{t_+} \\ E &= -t_+ \frac{RT}{F} \text{ in } & \frac{a_2}{a_1} \\ a_2 &= m_{\pm 2}^2 & v_{\pm 2}^2 \\ a_1 &= m_{\pm 1}^2 & v_{\pm 1}^2 \\ E &= -t^+ \frac{RT}{F} \text{ in } & \frac{m_2^2}{m_1^2} \frac{v_2^2}{v_1^2} \\ E &= -2t_+ \frac{RT}{F} \text{ In } & \frac{m_2 v_2}{m_1 v_1} \\ E &= -2t_+ \frac{RT}{F} \text{ In } & \frac{m_1 v_1}{m_2 v_2} \end{split}$$

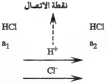
 لابد أن تكون القوة الدافعة الكهربية للخلية موجبة أى أن القطب الأيسر هو مصدر الإلكترونات وكذلك مصدر التيار الموجب الذى ينتقل داخل الخلية من الطرف الأيسر إلى الطرف الأيمن وعند موور ٧ فاراداى داخل الخلية ينتج الآتى: ينتقل $^+$ t جرام – أيون من الأيونات $^+$ k) من الطرف الأيسر $^-$ 1 إلى الطرف الأيمن $^-$ 2 أى من المحلول $^+$ 3 إلى المحلول $^-$ 2 ($^-$ 3 أي المحلول $^-$ 4 من الأيمن المحلوف الأيمن إلى المطرف الأيمن إلى المطرف الأيسر .

أى أن القرة الدافعة الكهربية تعتمد على انتقال TKCl ثن الطرف الأيسر [a] إلى الطرف الأيسر [a] . أى أن القوة الدافعة الكهربية للخلية ناتجة عن انخفاض فى الطاقة الحرارية للخلية نتيجة لمرور ١ فاراداى فى الخلية ويحدث انتقال واحد مكافئ TKCl ثن الطرف الأيسر [a] إلى الطرف الأيسر (a) .

جهدالاتصال

جهد الاتصال:

هو ذلك الجهد التاج عن انتقال الأيونات الموجبة والسالبة عبر اتصال السائل بسرعات مختلفة .



يفرض أن سرعة أيون الكلوريد أكبر من سرعة أيون الهيدروجين لنتج من عملية الانتقال طبقة مزدوجة من الشحنة الموجبة والسالبة على طرفى نقطة الاتصال وتكون ما يشبه بالمكثف الكهرير.

وأي مكثف كهربي له فرق جهد وبالتالي فإنه ينشأ فرق جهد عند نقطة الاتصال يسمى بجهد الاتصال.

. . . تقدير جهد الاتصال في خلية تركيزية انتقالية (الأقطاب عكسية للأيونات الموجبة) . القوة الدافعة الكهربية للخلية التي أمامك : $(a_2 > a_1)$ $\rm{H_{2}\left(g\;,P=1\;atm\right)/\;HCl_{(a_{1})}/\;HCl_{(a_{2})}^{-}}$ / $\rm{H_{2}\left(g\;,P=1\;atm\right)}$

التي تعطى بالمعادلة الآتية:

$$E_{\text{Cell}} = \frac{2 t_{\perp} RT}{F} \text{ In } \frac{m_2 v_2}{m_1 v_1}$$
 (1)

ونجدأن القوة الدافعة الكهربية للخلية نجدأن مجموع جهد القطبين وجهد الاتصال.

$$E_{Cell} = E_1 + E_2 + E_3$$
 (2)

القوة الدافعة الكهربية للخلية: E_{Cell}

جهد قطب الأكسدة: E,

جهد قطب الاختزال: E2

E جهد الاتصال:

ولكن مجموع جهد القطبين يساوي :

$$E_1 + E_2$$
 (3)

لأن التفاعل العام للقطبين يساوى :

$$H_{(a_2)}^- = H_{(a_2)}^+$$
 (4)

$$E_1 + E_2 = -\frac{RT}{F} \text{ In } -\frac{(a_H +)_1}{(a_H +)_2}$$

$$= -\frac{RT}{F} \text{ In } -\frac{(a_H +)_2}{(a_H +)_2}$$
(6)

$$= -\frac{RT}{F} In - \frac{(a_H +)_2}{(a_H +)_1}$$
 (6)

$$= -\frac{RT}{F} \ln - \frac{(m_{H} + v_{H} + v_{H})_{2}}{(m_{H} + v_{H} + v_{H})_{1}}$$
(7)

جهد اتصال السائل يساوى :

$$E_I = E_{Cell} - (E_1 + E_2)$$
 (8)

$$\begin{split} E_{\rm I} &= \frac{2~{\rm f}~{\rm RT}}{{\rm F}}~{\rm In}~\frac{m_{\pm_2} v_{\pm_2}}{m_{\pm_1} v_{\pm_1}} - \frac{88~{\rm RT}}{{\rm F}}~{\rm In}~\frac{(m_{\rm H} + v_{\rm H} +)_2}{(m_{\rm H} + v_{\rm H} +)_1}~(9) \end{split}$$

و كذلك معامل النشاط للأيون يساوى معامل النشاط المتوسط للإلكتروليت: $(V_H+)_2=V_2$ ($V_H+)_1=V_1$

. . . من معادلة (9) تصبح كالآتي :

$$\begin{split} E_{J} &= \frac{2 \, t^{2} \, RT}{F} \, \operatorname{Im} \, \frac{m_{2} \, v_{2}}{m_{1} \, v_{1}} - \frac{RT}{F} \, \operatorname{Im} \, \frac{m_{2} \, v_{2}}{m_{1} \, v_{1}} \\ E_{J} &= (2 \, t^{2} - 1) \, \frac{RT}{F} \, \operatorname{Im} \, \frac{m_{2} \, v_{2}}{m_{1} \, v_{1}} \\ &= \frac{RT}{F} \, \operatorname{Im} \, \frac{m_{2} \, v_{2}}{m_{1} \, v_{1}} \\ &= \frac{RT}{F} \, \operatorname{Im} \, \frac{m_{2} \, v_{2}}{m_{1} \, v_{1}} \end{split}$$

من المعادلة السابقة (11):

$$E_{I} = (2t^{2} + t^{+} - t^{+} - t^{-}) \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{m_{2} v_{2}}{m_{1} v_{1}}$$

$$E_{I} = (t^{2} + t^{+}) \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{m_{2} v_{2}}{m_{1} v_{1}}$$
(12)

ونجد أن المعادلة رقم (12) تعطى جهد الاتصال وجهد الاتصال يعتمد على نشاط الإلكتروليت وكذلك على الفرق في عدد الانتقال بين الأيونات السالبة . والمرجبة للإكتروليت . وعندما يكون الإلكتروليت مكون من أيونات لها نفس السرعة أي لها نفس مدة الانتقال ($t^* = t^*$) في هذه الحالة يكون جهد الاتصال يساوى: صفر .

وهذه حقيقة وعندما نستخدم KCl كقنطرة ملحية في الخلايا التي تحتوى على جهد اتصال فإننا نجد أن عدد الانتقال متساوى بالنسبة للأيرنات أي أن "t" و "t

 ١١ - تقدير جهد الاتصال في خلية تركيزية انتقالية (الأقطاب عكسية للأيونات السالية)

$$(a_1 > a_2)$$

 $Ag / AgCl_{(S)}$, $HCl_{a_1} / HCl_{(a_2)}$, $AgCl_{(S)} / Ag$

الخلية التي أمامك عبارة عن خلية تركيزية انتقالية (الأقطاب عكسية للأيو نات السالية) .

$$\begin{split} E_{Cell} &= \frac{2 \ r \ RT}{F} \quad \text{In} \quad \frac{m_1 \ v_1}{m_2 \ v_2} \quad (1) \ : \\ E_{Cell} &= Cl_{(a_1)} \quad (2) \quad : \end{split}$$
 تفاعل الأقطاب :

جهود الأقطاب:

$$E_1 + E_2 = -\frac{RT}{F} \text{ In } \frac{m_2 \ v_2}{m_1 \ v_1} = -\frac{RT}{F} \text{ in } \frac{m_1 \ v_1}{m_2 \ v_2}$$
(3)

$$E_i = E_{Cell} + E_{(1+2)}$$
 (5)

$$E_j = 2 t^+ - \frac{RT}{F} In - \frac{m_1 v_1}{m_2 v_2} - \frac{RT}{F} In - \frac{m_1 v_1}{m_2 v_2}$$
 (6)

$$E_j = (2t^+ - 1) - \frac{RT}{F} In - \frac{m_1 v_1}{m_2 v_2}$$
 (7)

تطبيقات على القوة الدافعة الكهربية

تقدير عدد الانتقال من القوة الدافعة الكهربية للخلايا ،

ونجد أن اخلايا التركيزية الانتقالية تحتوى قوتها الدافعة على عدد الانتقال الذى يمكن حسابه من نشاط الإلكتروليت وقيمة القوة الدافعة للخلية كما في المعادلات التي أمامك :

$$E_{Cell} = \frac{t - RT}{F} In \frac{a_2}{a_1}$$
 (1)

(خلية تركيزية انتقالية والأقطاب عكسية للأيونات الموجبة)

$$E_{\text{Cell}} = \frac{t - RT}{F} \text{ In } \frac{a_1}{a_2}$$
 (2)

(خلية تركيزية انتقالية والأقطاب عكسية للأيونات السالبة)

ومن الممكن حساب الانتقال ٢ & + من قياصات القوة الدافعة الكهربية للخلايا بدون معرفة نشاط الإلكتروليت .

١ - بالنسبة للخلية التركيزية الانتقالية (الأقطاب عكسية للأيونات الموجبة):

القوة الدافعة الكهربية:

$$E_{t} = \frac{t - RT}{F} \quad \text{In} \quad \frac{a_{2}}{a_{1}} \tag{1}$$

لو أخذنا نفس الخلية التركيزية السابقة بدون انتقال (مثال ذلك) :

$$M / MX_{(a_1)} / X - X / MX_{(a_2)} / M$$

$$a_2 > a_1$$
 $MX_{(a_2)}$ $MX_{(a_1)}$

. . القوة الدافعة الكهربية للخلية :

$$ECell = \frac{RT}{F} In \frac{a_2}{a_1}$$
 (2)

وبقسمة معادلة (1) بواسطة معادلة (2) ينتج الآتي :

$$\frac{E_t}{E} = \frac{t \cdot RT/T \ln a_2/a_1}{RT/F \ln a_2/a_1}$$
(3) $t = E_t/E$

$$t = \frac{E_t}{E}$$
 (4)

ومن المعادلة السابقة نجد أن £ عبارة عن النسبة بين القوة الدافعة الكهربائية للخلية التركيزية الانتقالية والقوة الدافعة الكهربائية للخلية التركيزية غير انتقالية المناظرة .

٢ - بالنسبة للخلايا التركيزية الانتقالية (الأقطاب عكسية للأبونات السالبة):

$$a_1 > a_2 X/MX_{(a_1)} / MX_{(a_2)} / X$$
 : مثال ذلك :

القوة الدافعة الكهربائية لهذه اخلية :
$$E = \frac{t_a + RT}{F} \ \ \text{In} \ \ \frac{a_1}{a_2} \eqno(1)$$

لو أخذنا الخلية التركيزية غير انتقالية المناظرة :

$$X / MX_{(a_1)} / M - M / MX_{(a_2)} / X$$

$$MX_{(a_1)} \xrightarrow{MX_{(a_2)}} MX_{(a_2)}$$

عند قسمة معادلة (1) بواسطة معادلة (2) ينتج أن:

$$\frac{E_{t}}{E} = \frac{t^{+} RT/F \ln a_{1}/a_{2}}{RT/F \ln a_{1}/a_{2}} = t_{+}$$
(3)
$$t_{-} = 1 - t_{+}$$

$$t_{-} = t_{-}$$

$$t_{-} = t_{-}$$

الجهود القياسية وثوابت الاتزان

الجهد القياسى والقوة الدافعة الكهوبائية للخلية تستخدم أيضًا في الحصول على ثوابت الاتزان . وطبقًا للمعادلة الآتية :

$$\Delta F^{\circ} = -n FE^{\circ} \tag{1}$$

وهذه المعادلة تستخدم لتقدير $^{\circ} A$ لأى تفاعل كهروكيميائي .

وكذلك توجد معادلة أخبرى تربط °F Δ بشابت الاتزان Ka الذي يعطى بالمادلة الآتية :

$$\Delta F^{\circ} = -RT \operatorname{Un} K_{n}$$
 (2)

من معادلة (1) ومعادلة (2) ينتج الآتي :

$$-n FE^{\circ} = -RT In K_a$$
 (3), $F^{\circ} = \frac{RT}{F} In K_a$

ومن هذه المعادلة يمكن حساب Ka من "E للخلية أو حساب "E للخلية من ثابت الاتزان ولتعيين ثابت الاتزان لأى تفاعل عند درجة حرارة معينة يجرى الآتى :

(أ) يعتبر التفاعل المعطى تفاعل كلى للخلية الموجبة لهذا الغرض .

(ب) يمكن اشتقاق معادلة لكل قطب بنفسه يعادل التفاعل في قطبين أحدهما أكسدة والآخر اختزال .

(ج) يمكن بواسطة معرفة نوع معادلة القطب الاستدلال على نوع القطب وكذلك قطبيته أى إذا كان التفاعل هو تفاعل أكسدة فيكون القطب المناظر هو القطب السالب . وإذا كان التفاعل هو تفاعل اختزال فيكون هو القطب الموجب وهكذا .

ولتعيين ثابت الاتزان لأي تفاعل عند درجة حرارة معينة يجرى الآتي :

(أ) تعتبر التفاعل العطى تفاعلاً كليًا.

(ب) يمكن اشتقاق معادلة لكل قطب بتقسيم معادلة التفاعل إلى تفاعلين أحدهما أكسدة و الآخر اختزال .

وكأن معادلة التفاعل الكلى أعيد إرجاعها إلى معادلتي تفاعل الأقطاب.

(ج.) يمكن بواسطة معرفة نوع معادلة القطب الاستدلال على نوع القطب وكذلك قطبيته أى إذا كان التفاعل هو تفاعل أكسدة فيكون القطب المناظر القطب السائب. وإذا كان التفاعل هو تفاعل اختزال فيكون هو القطب الموجب وهكذا .

(د) يمكن حساب الجهد القياسي للخلية من المعادلة :

E°Cell = E°oxida + E°reda

وبعدها يمكن حساب ثابت الاتزان كما سبق .

و فيما يلى أمثلة كيفية تطبيق النقاط السالفة .

مثال(۱):

احسب ثابت الاتزان للتفاعل:

 $Zn + Cu^{++} \longrightarrow Zn^{++} + Cu$

حيث:

 $E^{*}_{Zn/Zn}++=+0.7 \text{ Volt}$, $E^{*}_{Cu/Cu}++=-0.3 \text{ Volt}$

الحيل

نعتبر التفاعل تفاعلاً كليًا لخلية يراد تصميمها وأول خطوة هو تقسيم هذا التفاعل إلى تفاعلين أحدهما أكسدة والآخر اختزال .

نلاحظ أن كل حد في الطرف الأيسر وناظرها حد في الطرف الأيمن فمثلاً Zn في الطرف الأيسر وناظره + Zn . لذلك نكتب : تحت : كتب :

وهذا هو تضاعل الأكسدة ومن معرفتنا لأنواع الأقطاب نجد أنه قطب الزنك **-Zn / Zn

والقطب المناظر هو: Cu/Cu++

$$E^{\circ}_{Cell} = E^{\circ}_{Zn/Zn} + + E^{\circ}_{Cn} + + / Cn$$
 or

$$E^{\circ}_{Cell} = E^{\circ}_{Zn/Zn^{++}} - E^{\circ}_{Cu/Cu^{++}}$$

$$E^*_{Cell} = 0.7$$
 - (-0.3) = 1 Volt : بالتعويض نجد أن :

$$E^*_{Cell} = \frac{0.05916}{Z} \log K$$
 : ولكن

ويمكن حساب K وهي تساوى :

$$\log K = \frac{E^*_{Cell} \cdot 2}{0.05916}$$

$$\log K = \frac{2 \times 1}{0.05916} = 33.8006 \quad \therefore K = \times 10^{33}$$

مثال (۲):

احسب ثابت الاتزان للتفاعل:

$$AgCl_{(S)} + Br^* \longrightarrow AgBr_{(S)} + Cl^*$$

الحبار

نعتبر التفاعل هو عبارة عن تفاعل كلى للخلية المراد تصميمها ونعدد كل الحدود المناظرة في طرقي المعادلة:

$$AgCl + Br \longrightarrow AgBr + Cl$$
 $AgCl_{(S)} \longrightarrow Cl$
 $Br \longrightarrow AgBr \longrightarrow AgBr$
 $Quadtherefore Indian (Section 1) (Se$

ويجيء دورنا لوزن المعادلتين من ناحيتي الذرات ثم الشحنات في النصف الأول بنقص المادلة في طرفها الأيمن ذرة فضة .

حاصل الإذابة والقوة الدافعة الكهربية

إذابة أي ملح شحيح اللوبان مثل AgBr يعطى بالمعادلة الآتية :

$$AgBr_{(a)} \qquad \longrightarrow \qquad Ag^+ + Br^- \qquad (1)$$

ونجد أن الناتج من حاصل ضرب نشاط الأيونات الموجبة والسالبة يساوى حاصل الإذابة وحاصل الإذابة K_S هو عبارة عن ثبات الاتزان الذي يحدث بين أيونات الفضة والبروميد مع الملح الشحيح الذوبان . بروميد الفضة AgBr_(S) . ويوجد علاقة تربط الجهد القياسي للخلية مع حاصل الإذابة .

ومن ثم نحضر قطبين بشوط أن التأثير عبارة عن التفاعل السابق ومن معالدة الخلية ممكن حساب حاصل الإذابة لبروميد الفضة AgBr_(a) ولكى نحصل على التفاعل السابق لابد أن نحضرقطبين أحدهما قطب الفضة والآخر Ag/AgBr_(a) . Br

(١) بالنسبة لقطب الفضة فيتم الأكسدة عند هذا القطب.

$$Ag_{(S)} \longrightarrow Ag^+ + e$$
 (2)

(٢) بالنسبة لقطب الفضة ، وبروميد الفضة يتم الاختزال عند هذا :

$$e + AgBr_{(S)} \longrightarrow Ag_{(S)} + Br^{-}$$
 (3)

والتفاعل العام للخلية عبارة عن جمع معادلة (2) ومعادلة (3)

$$AgBr_{(S)} \longrightarrow Ag^+ + Br^-$$
 (4)

والمعادلة (4)عبارة عن المعادلة رقم (1) ومن جدول جهد الأقطاب القياسية يمكن حساب "E لكل من قطب الفضة وقطب بروميد الفضة :

$$E^{\bullet}_{Cell} = E^{\circ}_{Aa} + E^{\circ}_{Aa} / Ag Br_{(S)}$$

 $E^{\circ}_{Cell} = -0.7991 + 0.0711 = -0.7280 \text{ Volts at } 25^{\circ}\text{C}.$

ومن المعادلة رقم (4) ممكن حساب حاصل الإذابة لبروميد الفضة:

$$E^*_{Cell} = \frac{RT}{n^R}$$
 . In K_S

$$= 0.7280 = 0.05916 \log_{10} K_{S}$$

$$\log_{10} K_s = \frac{-0.7280}{0.05916}$$

 $\log_{10} K_s = -12.3056 = 13.6944$

:. $K_e = 4.9477 \times 10^{-13} \text{ gm mole}^2 / I^2$

وهذه القيمة لحاصل الإذابة K_s من هذه المعادلة تتقارب مع القيمة الحقيقية $K_c = 7.7 \times 10^{-13}$

وتوجد طريقة أخرى خساب حاصل الإذابة وتعد هذه الطريقة خساب حاصل الإذابة للح شحيح الذوبان من قياس جهد القطب الذى يكون عكسيًا مع أحد أيونات الملح الشحيح الذوبان . ويغمس قطب الفضة في محلول ٢,١ كلكوريد البعنة بواسطة إضافة نقطتين من لكلوريد البعنة بواسطة إضافة نقطتين من نترات الفضة على محلول ٢,١ ع كلوريد البوتاسيوم – ويتصل بهذا القطب قطب آخر موجب هو قطب .

. '. الخلية تركيبها كالآتى:

قطب الكالوميل // Ag / KCl (0.1 N), saturated by AgCl

حيث إن: قطب الكالوميل عبارة عن 0.1 N كولوم.

أى يمكن كتابة الخلية على النحو التالي : Ag / Ag+ // calomel

وهنا يوجد اتزان بين فلز الفضة وأيونات الفضة الناتجة عن تحلل.

$$AgCl_{(S)} \longrightarrow Ag^+ + Cl^-$$

. . القوة الدافعة للخلية عند درجة ع ٢م تساوى 0.0494 Volt

$$E_{Cell} = E_{Ag/Ag} + E_{calomel}$$
 0.0494 = $E_{Ag} + 0.3338$

$$E_{Ag} = 0.0494 - 0.3338$$
 $E_{Ag} = -0.2844$ Volt.

$$E_{Ag} = E^*_{Ag} - \frac{RT}{F}$$
 In a_{Ag} + : ولكن E_{Ag}

. · . نشاط أيونات الفضة الموجودة في المحلول يساوي :

$$-0.2844 = -0.7991 - 0.05916 \log a_{Ag} +$$

$$\log 10 \ a_{Ag^+} = -\frac{0.5147}{0.05916} = -8.700 \ \therefore \ a_{Ag^+} = 2.00 \ x \ 10^{-9}$$

وبالنسبة لنشاط أيونات الكلوريد فنأخذ من التركبير ٠,١ ع ومعامل النشاط المتوسط لكلوريد البوتاسيوم الموجود عند هذا التركيز ويساوى. 0.769

. . ممكن حساب حاصل الإذابة K_S لكلوريد الفضة عند درجة 0.7

$$K_s = a_{Ag} + a_{Cl}^-$$
 : المادلة : $= (2.00 \times 10^{-9}) (0.1 \times 0.769) = 1.54 \times 10^{-10} \text{ gm mole}^2 / I^2$

وهذه القيمة تتقارب مع قيمة $K_{\rm s}$ الناتجة من حساب الكيمياء الحرارية عند درجة $1.76 \times 10^{-10} \, {\rm gm \; mole}^2/I^2$

وهناك طريقة ثالثة (استخداماتها في المعمل) ولذلك باستخدام خلية التركيز الانتقالية :

Ag / AgCl, KCl / KNO₃ / AgNO₃ / Ag
$$\begin{pmatrix}
m = 0.1 \\
\approx -0.9
\end{pmatrix} \qquad \begin{pmatrix}
m = 0.1 \\
\approx -0.9
\end{pmatrix}$$

وهنا يمكن كتابة الخلية على النحو التالي :

Ag / Ag
$$^{+}_{a_{1}}$$
 // Ag $^{+}_{a_{2}}$ / Ag

 $a_{Ag}^{+}(a_{1})$ $a_{Ag}^{+}(a_{2})$

AgCl AgNO₃ $a_{Ag}^{+}(a_{2})$
 $a_{Cell} = \frac{0.059}{1} \log \frac{a_{2}}{a_{1}}$
 $a_{2} = (m v) \text{ AgNO}_{3} = 0.1 \times 0.5$

 $m E_{Cell}$ = 0.42 Volt وحيث إن $m a_1 = a_1$

 $(a_{Ag}^{+}) AgCl = a_{1}$: بمكن حساب : . . .

وبذلك يمكن حساب \mathbb{K}_s على أساس :

$K_s = (a_{Ag}^+)_{AgCl} \times (a_{Cl}^-)_{KCL} = a_1 \times (m \ \ \ \ \)_{KCl}$ = $a_1 \times (0.1 \times 0.8)$

قياس رقم الهيدروجين للمحاليل بواسطة جهود الأقطاب

ومن أهم التطبيقات على القوة الدافعة الكهربائية تقدير الرقم الهيدروجينى للمحاليل اغتلفة . والخلية التى تستخدم لتعيين الرقم الهيدروجينى للمحاليل بواسطة فرق جهد الأقطاب تتكون من قطب عكسى لأيونات الهيدروجين وهذا القطب يغمس فى المحلول المراد تعيين رقمه الهيدروجينى بينما القطب الآخر عبدارة عن قطب الكالوميل . والاتصال بين الأقطاب إما عن طريق القنطرة الملحية (Salt bridge) أو غمس قطب قياسى مباشرة فى المحلول المراد تعيين رقمه الأيدروجينى .

والقوة الدافعة الكهربية للخلية B تقاس بواسطة فرق الجهد بين القطبين . وعند طرح جهد الكالوميل من القوة الدافعة الكهربية للخلية ينتج جهد قطب الهيدروجين الذي منه يحسب الرقم الهيدروجيني بالخلول .

ويوجد ثلاثة أقطاب لتعيين الرقم الهيدروجيني للمحاليل عن طريق فرق الجهد وهذه الأقطاب كالآتي :

قطب الهيدروجين - قطب كوين هيدرون - قطب الزجاج .

ويوجد قطب آخر هو Sb/Sb₂O_{3(S)} أنتيمون - ثالث أكسيد الأنتيمون ، وهذا القطب مناسب لتعيين نقطة التعادل بين الحمض والقاعدة بواسطة فرق الجهد وغير مناسب لتعيين الوقي الهيدروجيني للمحاليل .

قطب الهيدروجين

ويعتبسر قطب الهيدروجين قطبًا خازيًا يكون في حالة اتزان مع أيونات الهيدروجين الموجودة في المحلول المراد قياس رقصه الهيدروجيني ويساعد على ذلك وجود عامل مساعد وهو قطب البلاتين المغطى بطبقة من البلاتين الأسود. وقطب الهيدروجين يمثل بالرمز الآتي :

Pt, $H_{2(PH_2)} / H^+ (a_{H^+})$

· . التفاعل الذي يحدث عند ذلك القطب يعطى بالمعادلة الآتية :

$$^{1}/_{2} H_{2(g,PH_{2})} \rightleftharpoons H_{(a_{H}^{+})}^{+} + e$$
 (1)

وجهد قطب الهيدروجين يعبر عنه بالمعادلة :

$$E_{H_2/H^+} = E^* E_{H_2/H^+} - \frac{RT}{F} \text{ In } \frac{a_{H^+}}{P_{L_2}^{J_{L_2}}}$$
 (2)

 $E_{H_2/H^+} = E^* E_{H_2/H^+} - \frac{RT}{F} \text{ In } a_{H^+} + \frac{RT}{F} \text{ In } P_{H_2}^{1/2}$ (3) $e^{H_2 - H_2} = \frac{1}{2} P_{H_2} + \frac{1}{2$

الهيدروجين نشاطها يساوى a .

ولكن
$$\mathrm{E}_{\mathrm{H}_{2}/\mathrm{H}^{+}}=0$$
 عند ا جوى

 $E_{\text{H}_2/\text{H}^+} = -\frac{RT}{F} \text{ In } a_{\text{H}^+}$

. مند درجة و م مند وجة و م مند وجة و $E_{\rm H_2\,/\,H^+} = 0.05916~\rm pH$

أى أن جهد قطب الهيدروجين يعتمد على رقم الهيدروجين للمحلول ولكى تكتمل الدائرة لابد من اتحاده مع قطب آخر وهو قطب الكالوميل القياسي وبالتالى تقاس القوة الدافعة الكهربية للخلية:

KCI, Hg2 CI/Hg // المحلول المراد قياس رقمه الهيدروجيني /

$$pt, H_2 (p = 1) arm$$

. . القرة الدافعة الكهربائية للخلية تعطى بالمعادلة :

 $E_{Cell} = E_{H_2/H^+} + E_{Calomel}$

E_{Cell} = 0.05916 pH + E_{Calomel}

$$PH = \frac{E_{Cell} - E_{Calomel} \text{ (redu.)}}{0.05916}$$

ولكن قيم E_{Calomel} وجهد الخلية E_{Cell} معرفة وبالتالي يمكن معرفة قيمة pH للمحلول المراد قياسه .

العوامل التي تؤثر على قطب الهيدروجين وتجعله غير عكسي :

P - يتأثر قطب الهيدروجين بالشوائب الفلزية مثل P Ag P (عذات أخرى ويسلك سلوك غير عكسى ولذلك يجب إشعال تبار من الهيدروجين النقى حول القطب . ويحسنر غاز الهيدروجين النقى من تفاعل الحامض مع الحنارصين وبين الغاز في محلول قلوى من برمنجنات البوتاسيوم للتخلص من المساوئب وفي محلول البيروجالول القلوى للتخلص من الأكسيجين ثم في محلول مخفف من حامض الكبريتيك للتخلص من أى رذاذ قلوى ثم في الماء للتخلص من أى أثر حمض ثم في عينة صغيرة من المحلول المراد قياس رقحمه الهيدروجيني ثم بعد ذلك في الحلول ذاته .

٧ - لا يمكن استعمال قطب الهيدروجين في الماليل التي تتأثر كيميائيًا بالغاز فلا يجوز استعماله في الحاليل المؤكسدة مثل النسرات والكلورات والبر منجنات والبيكروبوما وأملاح الحديديك.

٣ - لا يمكن استخدام انحاليل التي تحتوى على أيونات الفلزات النبيلة مثل
 الذهب والفضة والزئيق .

: لتوضيح حساب الهيدووجيني من قطب الهيدووجين ناخذ هذا المثال $Pt \, , H_{2(PH_2)} / \, Solution \, (\, PH = x \,) \, / \, IN \, Calomel \\ E_{Cell} = 0.5164 \, Volt \, at \, 25^{\circ}C \, \qquad E_{Cell} = E_{H_2} / \, H^{+} + E_{Calomel} \\ E_{H_2 / H^{+}} = E_{Cell} - E_{Calomel} = 0.5164 - 0.2800 \\ E_{H_2 / H^{+}} = 0.2364 \, Volt \, .$

ونجد أن القوة الدافعة الكهربية المقاسة لتعيين الرقم الهيدروجيني تعتمد كذلك على ضغط الهيدروجين الخارج من المحلول والضغط البارومترى لغاز الهيدروجين . نحد أن الضغط البارومتري = ضغط الهيدروجين + ضغط بخار الماء .

ولكن:

$$P_{\text{barometer}} = P_{\text{H}_2} + P_{\text{H}_2} O$$

$$P_{\rm H_2~O}$$
 at 25°C = 23.8 mm Hg $P_{\rm barometer}$ = 754.1 mm Hg : ولكن

$$P_{H_2} = 730.3 = \frac{730.3}{760} = 0.961 \text{ atm}$$

$$P_{H_2} = 0.2364$$
 , $P_{H_2} = 0.9611$ atm.

$$E_{H_2/H^+} = -\frac{RT}{F} \text{ In } a_{H^+} + \frac{RT}{F} \text{ In } P_{H_2}^{1/2}$$

$$E_{\text{H}_2/\text{H}^+} = 0.05916 \text{ pH} + \frac{0.05916}{2} \log_{10} 0.961$$

$$E_{\text{H}_2/\text{H}^+} = 0.05916 \text{ pH} + 0.0298 \log_{10} 0.961$$

 $0.2364 = 0.05916 \text{ pH} + 0.02980 (-0.01728)$

$$0.05916 \text{ pH} = 0.2364 + 0.0003$$
 $\text{pH} = \frac{0.05916}{0.05916}$

ونجد أن الضغط الصحيح بالنسبة للقوة الدافعة الكهربائية ذي قيمة صغيرة جداً.

قطب الكوينهبدرون

وهذا القطب يستخدم في تعيين الرقم الهيدروجيني للمحاليل. ويتكون القطب السالب من سلك من البلاتين أو الذهب ثم يغمس في انحلول المراد قياس رقمه الهيدروجيني بشرط أن يكون هذا انحلول مشبع بالمركب العضوى الشحيح الذوبان وهو الكوبنهبدرون.

ونجد أن الكوبنهبدرون عبارة عن خليط متساوى التركيز من الكوبنهبدرون والكونيين ونجد هذا عند إذابته في المحلول المراد قياس رقسه الهيدروجينبي . ويمكن تمثيل تفاعل القطب بالمعادلة الآتية :

$$C_6 H_4 (OH)_2 = C_6 H_4 O_2 + 2 H^+ + 2e$$
 (1)

$$H_2 Q \rightleftharpoons Q + 2 H^+ + 2e$$
 (2)

ويعتبر قطب الكوبنهبدرون قطب أكسدة واختزال.

. . جهد قطب الكوبنهبدرون يعطى بالمعادلة الآتية :

$$E_Q = E'_Q - \frac{RT}{2F}$$
 In $\frac{A_H^2 + A_Q a_H^2 + a_Q}{2H_{2Q} a_{H_{2Q}}}$ (3)

جهد الكوبنهبدرون للأكسدة والاختزال = E_Q

 E°_{Q} = الجهد القياسى للكوبنهبدرون

نشاط أيونات الهيدروجين في المحلول = + EH+

$$a_{H_2Q}=$$
 نشاط الكوبنهبدرون $a_Q=$

و لکن نجد أن : عدم عدم عدم = a_{u_0}

$$E_Q = E_Q^* - \frac{RT}{2E} \ln a_H^2 +$$
 (4)

$$E_0 = E_0^* - \frac{RT}{E} \ln a_H + \qquad (5)$$

$$E_O = E_O^* - 0.05916 \log_{10} H^+$$
 (6)

$$E_Q = E_Q^* + 0.05916 \text{ pH}$$
 (7)

معنى ذلك أن جهد هذا القطب يعتمد على رقمه الهيدروجينى للمحلول المراد E^*_Q عند وعقارة جهد قطب الكوبنهبدرون وقطب الهيدروجين أمكن حساب E^*_Q - 0.6994 Volt. (أكسدة E^*_Q = 0.6994 Volt. (أكسدة E^*_Q = 0.6994 Volt.

ولقيباس رقم الهيدروجين للمحاليل نوصل قطب الكالوميل مع قطب الكوميل مع قطب الكوبنهبدرون ونحد أن وضع قطب الكوبنهبدرون في الخلية يعتمد على PH الخلول الله اد قياسه.

الوضع الأول ،

عند pH أقل من 7.1 نجد أن قطب الكالوميل يحدث له أكسدة وقطب الكوبتهبدرون يحدث له اختزال ويصبح الوضع هو:

(-) المحلول المراد قيام
$$(+)$$
 المحلول المراد قيام $(+)$ المحبد المحبد

pH < 7.1 والتفاعل الذي يحدث في الخلية يمكن غثيله على النحو التالى :

$$C_6 H_4 Q_2 + 2 H+ + 2 e = C_6 H_4 (OH)_2$$
 (1)

$$E_{Cell} = E_{Calomel} + E_{Q} = E_{CAlomel} - E_{Q}$$

$$E_{Cell} = E_{Calomel} - E_O^{\circ} - 0.05916 \text{ pH}$$

$$\begin{split} E_{\text{Cell}} &= -0.2420 + 0.6994 - 0.05916 \text{ pH} \\ 0.05916 \text{ pH} &= 0.4574 - E_{\text{Cell}} \\ & \therefore \text{pH} = \\ \hline 0.05916 \end{split}$$

الوضع الثاني :

عند pH أكبر من 7.1 نجد أن قطب الكالوميل يحدث له اختزال وقطب الكو بنهيدرون يحدث له أكسدة .

 $E_{Cell} = E_O + E_{Calomel}$

 $E_{Cell} = E^{\circ} + 0.05916 \text{ pH} + E_{Calomel}$

 $E_{Cell} = -0.6994 + 0.05916 \text{ pH} + 0.242 = -0.4574 + 0.05916 \text{ pH}$

$$pH = \frac{0.4574 - E_{Cell}}{0.05916}$$

ومن المشاهدات العملية وجد أن قيمة E موجبة عندما يكون الكوبنهبدرون قطبًا موجيًا وسالية عندما يكون قطب الكوينهيدرون ساليًا.

الوضع الثالث:

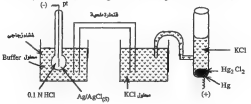
وعند قيمة pH = 7.1 نجد أن قيمة E = 0 وبالتالي تستخدم أي معادلة من المعادلة من المعادلة من المعادلين السابقتين لتعيين H للمحاليل بواسطة الكوبنهيدرون .

ويستخدم قطب الكوبنهبدرون في الحالات التي لا يمكن أن يستخدم فيها قطب الهيدروجين.

القطبالزجاجي

لقد لاحظ العدائم هابر عندما يوجد محلولين مختلفين في الرقم الهيد روجيتي ويفصلهما غشاء زجاجي ينشأ فرق جهد عند هذا الغشاء وقيمة هذا الجهد تمتمد أساسًا على الاختلاف في الرقم الهيدروجيني للمحلولين ومن القاعدة السابقة أمكن تصميم القطب الزجاجي الذي يكون فيه رقم الهيدروجين لأحد الخلولين ثابتًا والآخر متغير وكذلك يكون الجهد الناشئ $E_{\rm O} = E_{\rm O}^* + 0.05916 \ \rm pH \ at 25^{\circ}C$

والقطب الزجاجي يتكون من قطب الفضة وكلوريد الفضة Ag. AgCl في محلول O.1 HCl الثابت في رقمه الهيدروجيني وهذا الخلول يحفظ داخل الغشاء.



ويتصل القطب الزجاجي مع قطب الكالوميل بواسطة قنطرة ملحية Ag / AgCl_(S) 0.1 N HCl / Glass membrene // Calomel انخلول المراد قياس رقمه الهيدروجيني لتكوين الخلية : Ag / AgCl_(S) 0.1 N HCl / Glass membrene // Calomel

المحلول المراد رقمه الهيدروجيني

 $E_{Cell} = E_G + E_{Calomel}$: جهد الخلية تعطى بالمادلة الآتية : . . جهد الخلية تعطى بالمادلة الآتية :

. . . قيمة £ £ ثمكن تقديرها من القوة الدافعة الكهربية للخلية وبالتالى فإن قيمة pH للمحلول يمكن تعيينها . ونجد أن هذا القطب مناسب لتقدير pH للمحاليل اغتلفة .

ويعتبر القطب الزجاجى قطب عالى لقياس PH للمحاليل ويحتوى على مدى واسع من القياس يبدأ من الصفر حتى PH تساوى 14.

أمثلةمحلولة

 $I=\{i \ | \ odd \ odd$

الحسال

$$(pH)_1 = \frac{E_{Cell} - E_{Cal}}{0.05916} \cong 4$$
 $E_{Cal} = 0.2399 \text{ Volt}$
 $(pH)_2 = \frac{0.7243 - 0.2399}{0.05916} \cong 8$

 $E_G^* = +0.6994 \text{ Volt}$

الحبيل

 $E_{Cell} = 0.6994 - 0.05916 \text{ pH} - 0.3338$

$$pH = \frac{0.6994 - 0.3338 - 0.3398}{0.05916} \cong 0.45$$

٣ - إذا كانت القوة الدافعة الكهربية للخلية :

Ag / AgCl(S), HCl(0.1 N) / Glass membrane // KCl (salt),

Buffer solution Hg₂ Cl_{2(S)} / Hg

تساوى 0.1120 Volt عند درجة ٢٥ م . وعند استبدال المحلول المنظم الذي له pH تساوى 4 بمحلول غير معروف رقمه الهيدروجيني وجد أن القوة الدافعة الكهربية للخلية تساوي 0.3865 عند نفس الدرجة . احسب الـ pH للمحلول المنظم الجديد مع العلم أن E_{Cal} عند درجة ٢٥ م تساوى 0.2415 Volt .

الحسال

(أ) في الحالة الأولى (المحلول المعروف قيمته PH)

 $E_G = E_G^* + 0.05916 \text{ pH at } 25^{\circ}\text{C}$

غد أن:

 $E_{C} = E^{\circ}_{C} + 0.05916 \times 4 = E^{\circ}_{G} + 0.2366$

ولكن:

 $E_{Cell} = E_G + E_{Calomel}$ $E_G = E_{Cell}$

 $E_G^* + 0.2366 = 0.1120 - 0.2415$ $E_G^* + 0.2366 = -0.1295$

 $E_G^* = -0.3661$

 $E_G^* = -0.2366 - 0.1293$ (ب) في الحالة الثانية (المعلول غير المعروف قيمته pH)

 $E_G = E_{Cell} - E_{Cal} = 0.3865 - 0.2415 = 0.1450$

0.1450 = -0.3661 + 0.05916 pH

 $pH = \frac{0.5111}{0.05016} \approx 8.6$

المراجسع

- K. J. Laidler, Reaction Kinetics, Iand II, Pergamon Press, Oxford 1970.
- W. J Moore, Physical Chemistry 5th Ed., Longman Ltd, London 1972.
- 3. M. F. R. Mulcahy, Gas Kinetics, Nelson, London, 1973.
- 4. J. Nicholas, Chemical Kinetics, Harper and Row, London, 1976.
- 5. M. J. Pilling, Reaction Kinetics, Clasendon Press, Oxford, 1975.
- H. Eyring, S.H.lin, S.M, Lin, Basic Chemical Kinetics, John Wiley and Sons, New York 1980.
- J. H. Espenson, Chemical Kinetics and Reaction Mechanism, McGraw - Hill Book Company, New York, 1981.
- H. E. Avery, Basic Reaction Kinetics and Mechanism, The Macmillan Press Ltd, London, 1977.
- S. W. Benson, Thermochemical Kinetics, John Wiley and Sons Inc., New York, 1968.
- H. E. Avery and D. J. Shaw, Basic Physical Chemistry Calculations, Butteworths and co. London, 1973.
- A. K. Vijh, Electrochemistry of Metals and Semiconductors, Marcel Dekker, Inc., 1973.
- Z. G. Alus, Fundamentals of Electrochemical Analysis, Jahn Wiley and Sons. 1976.
- R. Geef, R. Peat, L. M. Peter, D. Pletcher and J. Robinson, Instrumental Methods in Electrochemistry, John Wiley and Sons. 1985.

- B. E. Conway and J. O'M Bockris, Modern Aspects of Electrochemistry, No. 11, Plenum Press, 1975.
- R. N. Adams, Electrochemistry at solid Electrods, Marcel Dekker, Inc., 1969.
- A. J. Bard and L. R. Faulkner, Electrochemical Methods -Fundamentals and Applications, John Wiley and Sons, Ist ed. 1980.
- M. Whitfield and D. Jagner, Marine Electrochemistry, John Wiley and Sons, 1981.
- J. Robbins, Inos in Solution, An Introduction to Electrochemistry, Oxford University Press, 1972.
- C. W. Davies, Ion Association, William Clowes and Sons, 1976.
- 20. C. W. Davies, Electrochemistry. Ist Ed. William and Sons, 1967.



الملاحسق



- ۲۱۷ – الصطلحات العملية

Kinetics	لحركيات
Science Of Motion	علم الحركة
Dynamics	لديناميكا
Rate Of Reaction	سرعة التفاعل
Mechanism	سيكانيكية
Initial State	لحالة الإبتدائية
Final State	لحالة النهاثية
System	نظام
Closed System	نظام مغلق
Open System	نظام مفتوح
Flow System	نظام إنسيابى
Derivative	مشتقة
Order	رتبه
Pseudo	كاذب
Pseudo - First Order	تفاعل كاذب من الرتبة الأولى.
Meleculasity	الجزيئية .
Bimolecular	ثنائي الجزيئية
Termolecular	ثلاثي الجزيئية
Rate Constant	ثابت السرعة

Specific Rate Constant	ثابت السرعة النوعي
Constant	ثابت
Trial Method	طريقة المحاولة
The Differential Method	الطريقة التفاضلية
Complex Reactions	التفاعلات المعقدة
Parallal	متوازى
Side	جانبى
Consecutive	متعاقب
Comptitive	متنافسة
Reversible	عكسية
Coupled	مزدوجة
Catalytic	محفزة
Initiation	البدء
Propagation	الإنتشار
Termination	الإنهاء
Branching Chain	سلسلة متشعبة
Explosion	إنفجار
Ignition	حرق
Activation Energy	طاقة التنشيط
Pre - Exponential Factor	العامل السابق للمقدار الأسي
Reactor	مفاعل

Stirring	تحريك
Theory	نظرية
Collision	تصادم
Product	ناتج
Activated	منشط
Degree Of Freedom	درجة الحرية
Frequency Factor	عامل التردد
Valleys	وديان
Saddle	مرتفع
Plateau	هطبية
Saddle Or Barrier	حاجز
Entropy	إنتروبى
Relaxation	الارتخاء
Flash Photolysis	الوميضي الضوثي
Shock Method	طريقة الصدمة
Half - Life	عمر النصف
Electrolysis	تحليل كهربائي
Corrosion	تآكل
Glase Electrode	قطب زجاجى
Calomel	كالوميل
Potentiometric Determination of pH	

قياس الاس الهيدروچيني للمحاليل بواسطه جهود الاقطاب

Salt Bridge	قنطرة محلية
Hydrogen Electrode	قطب الهيدروچين
Standerd Potentiale	الجهد القياس
Concentration Cells	خلايا التركيز
Chemical Cell	خلية كيميائية
Trenferance	إنتقالية
Liquid Junction	إتصال السائل
The Junction Potential	جهد الإتصال
Electrochemical Cell	خلية كهروكيميائية
Application	تطبيقات
Oxidation - Reduction Ele	ectrdes والإختزال ectrdes
Metal Electrodes	أقطاب معدنية
Amalgem Electrodes	اقطاب مملخمة
Gaseous Electrodes	اقطاب غازية
Standarad Cell	خلية قياسية
Galvanic Cell	خلية جلفائية
Reversible And Ineversible	خلية عكسية وغير عكسية
Electromotive Series	السلسلة الكهروكيميائية
Conductance	التوصيل
Resistance	المقاومة
Current	تيار

Dielectric Constant	ثابت العزل
Electric Field Intensity	شدة الجال الكهربائي
Electrolytic Dissociation	التفكك الإلكتروليتي
Ionization Theory	نظرية التأين
Electramotive Force	القوة الدافعة الكهربية
Equivalent Conductance	التوصيلة المكافئة
Ionization Potential	جهد التأين
Potential (Electric)	الجهد الكهربائي
Quantity of Electricity	الكمية الكهربائية
Resistance	المقاومة
Conductivity Cells	خلايا التوصيل
Ion - Association	التجمع الأيوني
Degree of Dissociation	درجة التفكك
Transport Numbers	أعداد الانتقال
The Charge Density	كثافة الشحنة
Anode and Cathode	القط بالمحب والسالب

- ۲۲۲ -جدول(۱) بعض الثوابت الفيزيائية بوحدات SI

القيمة والوحدة	الرمز	الثابت
2.998 X 10 ⁸ ms ⁻¹	С	سرعة الضوء
1.602 X 10 ⁻¹⁹ Coloumb	e	شحنة الإلكترون
9.109 X 10 ⁻³¹ kg.	me	كتلة الإلكترون
1.660 X 10 ⁻¹¹ Nm ² kg.	G	قوة التجاذب
1.6605 X 10 ⁻²⁷ kg.	mp	كتلة البروتون
5.669 X 10 ⁻⁸ W m ⁻² K ⁻⁴	δ	ثابت بولتزمان - ستيڤان
1.381 X 10 ⁻²³ JK ⁻¹	K = R/NA	ثابت بولتزمان
6.626 X 10 ⁻³⁴ J. S	h	ثابت بلائك
6.023 X 10 ²³ mol ⁻¹	NA	ثابت أڤوجادرو
9.649 X 10 ⁴ C mol ⁻¹	F	ثابت فارادى
8.314 JK ^{-I} mol ⁻¹	R	ثابت الغاز

جدول (٢) معاملات التحويل

تعریفها بوحدات SI	الكمية		الكمية
10^{-10} m = 10^{-1} nm	A	انجشتروم	الطول
$10^{-3} \text{ m}^{-3} = \text{dm}^3$	L	اللتر	الحجم
1.013 X 10 ⁵ Nm ⁻²	atms	ضغط چو	الضغط
1.333 X 10 ² Nm ⁻²	mm Hg	ملم زئبق	
4.184 J	Cal	معر	طاقة التنشيط
T = (t + 273.15)K	C.	درجة مئوية	درجة الحرارة
100 ⁻¹ Kg m ⁻¹ S ⁻¹	P	يواز	النتروچية
$10^3 \text{mol m}^{-3} = \text{mol dm}^{-3}$	مول لترا		التركيز

جدول (٣) بعض الكميات وتعريفها بنظام SI

تعريف الوحدة بنظام SI	õ	الوحد	رمزها	الكمية
kgm s ⁻²	N	نيوتن	F	القوة
= J.m ⁻¹				
Kgm ⁻¹ S ⁻²	Pa	باسكال	P	الضغط
= Nm ⁻²				
kgm ² S ⁻²	1	جول	В	الطاقة
kgm ² S ⁻³	w	واط	P	القدرة
= J S ⁻¹				
A.S	С	كولوم	Q	الشحنة الكهربية
kg m ² S ⁻³ A ⁻¹	v	فولت	v	فرق الجهد الكهربي
= J A -1 S-1			ĺ	1
kg m ² S ⁻³ A ⁻²	Ω	اوم	R	المقاومة الكهرباثية
$= V \cdot A^{-1}$				ĺ
A ² S ² m ⁻² kg ⁻²	s	سيمنس	C,	التوصيل الكهربي
= As V ⁻¹				
A2S4kg-1m-2	F	فراد	С	السعة الكهربية
$= A V^{-1}$				
S-1	Hz	هرتز		الثردد
JK ⁻¹ mol ⁻¹	-		S	الانترولي
mol m ⁻³ S ⁻¹	-	-	r	معدل السرعة
M ³ⁿ mol ⁻ⁿ S ⁻¹	(n + 1)	-	k	ثابت معدل السرعة
Jmol ⁻¹	-	عند الرتبة	E	طاقة التنشيط
m ⁻³ S ⁻¹	-	-	z	معدل سرعة التصادم
يدون وحدة	-		Φ	منتوج الكم

جدول (٤) قيم التوصيل الأيوثي الكافئ لبعض الأيونات في الماء عند ٢٥٥

- YYE -

λ.	الأيون	λ,	الأيون
۱۹۷٫۸	OH-	۸ر۹٤٩	H ⁺
۰۳٫۲۰	CI	۳۸٫٦٦	L+
۲۸٫۲۰	Br	۱۰٫۱۰	Na ⁺
۰ ر۲۷	Γ	۲۰٫۳۷	K+
۲۱٫۳٤	NO ₃	۰۸٫۷۷	Rb ⁺
٤٨ر٥٥	BrO ₃	۲۷٫۳۰	Cs ⁺
٥٧ر٠٤	IO3	77,1	Ag ⁺
۳٫۷۲	ClO ₄	٥,٣٧	NH [‡]
٩ر٠٤	Ac	٧٤٫٧	Tl ⁺
٤ ره ه	F	٥٣,٠٦	Mg ²⁺
ەرغە	10-4	٠٥ر٩٥	Ca ²⁺
۲ر۲۶	CIO3	۲٤ر۵۰	Sr ²⁺
٦ر٤٥	HCO ₂	77,78	Ba ²⁺
٥ر٤٤	HOCO ₂	٥į	Cu ²⁺
۸ر۳۹	CICH ₂ CO ₂	۷٫۳۵	Ni ²⁺
۸ر۱٤	CNCH ₂ CO ₂	٥٣٫٥	Co ²⁺
۸٫۵۳	C2H2CO2	۱ر۳۵	Mn ²⁺
۳۲٫٦	C2H2CO2	۰ ر۹ ه	Zn ²⁺
۲ر۶۶	HCO2CO2	٧٫٢٥	Cd ²⁺
۳۲٫۳	Benzoate*	79,80	Pb ²⁺
٥١ر٤٧	Ox ² ·	74,7	La ³⁺
٠٠٨	SO ₄ -	79,70	Nd ³⁺
۱۱ر۹۹	Fe (CN) ₆ ³ ·	79,9	Ce ³⁺
۲۰۳۸	P ₃ O ₉ ³⁻	99,7	Co (NH ₃) ₆ ³⁺
11771	Fe(CN) ₆	11,9	N (CH ₃) ⁺ ₄
۷۳٫۷	P4O12	۳۲٫٦	N(C2H ₅) ₄ ⁺

- 440 -

جدول (٥) قيم التوصيل الكهربي الكافئ لبعض الأيونات في المثانول عند ٢٥م

λ.	الأيون	λ.	الأيون
۲ر۶۰	F	127	H ⁺
		۵٫۳۹	Li ⁺
٥٣٫٣٥	cı ⁻	7,03	Na ⁺
		٥٣	K ⁺
٥٦٥٥	Br.	٤٧٥	Rb ⁺
		77,77	Cs ⁺
11	ľ	۳٫۰۰	Ag ⁺
		٥٠,٥	TI ^{+ 4}
11	No ₃	٥٩	NH4
		79	Me ₄ N ⁺
٧.	ClO ₄		
		0 8	Et ₄ N ⁺
٦.	CNS.		
		٤٤	n-Pr ₄ N ⁺
٥ر٢٦	Ph ₄ B		
		٤ ر٣٩	n-Bu ₄ N ⁺
٤٧	picrate*		
		7,٧٥	Mg ²⁺
		٦.	Ca ²⁺
		٥٩	Sr ²⁺
		٦.	Ba ²⁺
		٦٫٩٥	Zn ²⁺
		٤٫٧٥	Cd ²⁺

جدول (٦) بعض الثوابت الفيزيائية للمذيبات الإلكتروليثية عند ٢٥٥

اللزوجة	ثابت العزل	ולצבומג	الثذيب
۰٫۰۰۸۹۳	٥ ر٧٨	۹۹۷۰۷	الماء
1,11020	۳۲٫٦	۲۶۸۷۰	الكحول المثيلي
١٠١٠٩	71,7	۱۵۸۷٫۰	الكحول الاثيلي
۰٫۰۰۳۰	۲٫۳	۸۷۳۷ر۰	البئزين
۱۱۱۹۳، ره	۲٫۲	۲۸۲۰۰۱	الدايوكسات
٥٨٧٠٠٠٠	١٠١١	۲۰۲۶۰۳	ثنائي كلوريد الأثيلين
۲۸۸۸۰۰	۱۲٫۰	۹۷۷۹ر۰	البيريدين
۰٫۰۰۳۰٤	۷۰٫۷	۰۶۸۷٫۰	الأسيتون
۱۸۱۱ دره	٥ر٢٤	۱٬۱۹۸۱	النيترو بنزين
۲٫۰۳۳۰	۱۰۹٫۰	1,1797	الفورمالدهيد
۲٤٥٤,٠	۱۱۰٫۰	٥٥٢٨٫١	حامض الكبرتيك

- ۲۲۷ -**فه**رستاللوضوعات

الصفحة	الوضوع
	أولاً : الكيمياء الحركية
٥	۽ مقدمة
1.	۽ مسرعة التفاعل
11"	« العوامل التي تؤثر على سرعة التفاعل
10	۽ قانون السرعة
11	« الطرق العملية لقياس سرعة النفاعل
١٨	» رتبه وجزيئية التفاعلات
۲.	» أمضلة
**	* التفاعلات ذات الرتبة صفر
Y £	» التفاعلات ذات الرتبة الأولى
44	» أمثلة لتفاعلات الرتبة الأولى
44	- التحلل الحراري للأزوأيز وبروبان
4.	- تحلل خامس أكسيد النتروجين
71	- تحلل البنزين ديازونيسوم كلوريد
	- تحلل خامس اكسسيد النتروجين في رابع كلوريد الكربون
٣٢	كمذيب
**	* التفاعلات ذات الرتبة الشانية
٣٢	- النوع الأول A + B 🏎 ناتج
۳۳	– النوع الشاني A 2 🛶 ناتج
**	- وحدات ثابت السرعة لتفاعلات الرتبة الثانية
۳V	وفوقنون المراوفاء الاتبالية فالغانية

~ XXY -

١	۳۸	* أمثلة لتفاعلات الوتبة الثانية
١	۳۸	- تحلل الأسيتالدهيد
1	۳۹	- التميؤ القاعدى للأسترات
١	79	 التفاعلات ذات الرتبة الثالثة
1	٤١	- وحدات ثابت السرعة لتفاعلات الرتبة الثالثة
1	٤١	- فترة نصف العمر لتضاعلات الرتبة الثالثة
1	٤١	 أمثلة لتفاعلات الرتبة الثالثة
	E Y	* فترة العمر الجزيئية لأى تفاعل
1	££	* طرق تعيين رتبة التفاعل
1	££	– طريقة التكامل
1	£ 0	- طريقة فترة العمر الجزيئية
1	٤٦.	- طريقة العزل
1	£A	~ طريقة التفساضل
6	٠.	* التفاعلات المعقدة
6	٠,	- التفاعلات المتوازية
6	۳	- التفاعلات المتنابعة
6	٧	- التفاعلات العكسية
6	۹	» تأثير درجة الحرارة على سرعة التضاعل
6	9	– معامل درجة الحرارة
4	٠,	– معادلة أرهينيوس
4	11	- طاقة التنشيط والمتراكب المنشط
٦	17	- طبيعة المتراكب المنشط
٦	17	* نظرية الاصطدام في مسرعة التفاعلات
4	17	 نظرية الاصطدام للتفاعلات أحادية الجزيئية

44	- نظريه الأصطدام للتفاعلات تنائية الجزيئية
٧١	النظرية الحركية للتفاعلات ثلاثية الجزيئية
77	* التفاعلات المتسلسلة
٧٨	التفاعلات في الماليل
٨٦	* أمثلة محلولة ومسائل
	ثانيًا ؛ الكيمياء الكهربية
1 + V	* الخلايا الكهوبية
1.4	* اخلايا الجلفانية
1 - 4	* خلية دانيال
11.	* جهد القطب
111	* الخلية العكسية وغير العكسية
111	* قياس القوة الدافعة الكهربية خلية جلفانية
116	* الخلايا القياسية
111	* خلية وستون أو خلية الكادميوم
110	» الخلية والقوة الدافعة الكهربية
	* العلاقة بين القوة الدافعة الكهربية للخلايا الجلفانية والطاقة
114	الحرة Δ G
11.	* تعيين جهد القطب
177	* قطب الكالوميل
174	* حساب جهود الأقطاب الفردية
	* حساب القوة الدافعة الكهربية للخلايا من جهود الأقطاب
177	الفردية
	* العلاقة بين القوة الدافعة الكهربية والخواص الديناميكية
14.	الحرارية

	* استنتاج معادلة جهد القطب بواسطة الخواص الديناميكية
144	الحرارية (معادلة نرنست)
140	* تعيين جهد القطب القياسي
140	پنعيين جهد قطب الخارصين القياسي
127	* السلسلة الكهروكيميائية
1 4 +	* تطبيق معادلة نرنست لحساب جهد القطب
	* تطبيق معادلة نرنست لحساب القوة الدافعة الكهربية للخلايا
1 2 7	الجلفانية
1 £ £	* جهود الأقطاب وثوابت الاتزان
١٤٨	* أنواع الأقطاب
1 £ A	- الأقطاب المعدنية المغموسة في محلول من أيوناتها
10.	– الأقطاب الملغمة
104	 الأقطاب غير المعدنية وغير الغازية
104	- قطب اليود
104	- قطب البروم
107	- قطب الهيدروجين
100	- قطب الكلور
100	- قطب الأكسجين
	- أقطاب الفلزات المغطاة بطبقة من أحد أملاحها شحيحة
101	الذوبات
101	- الأقطاب المعدنية التي تحتوى على أكاسيدها شحيحة الذوبان
104	- أقطاب الأكسدة والاختزال
177	* الخلايا الكهروكيميائية
177	* الخلايا الكيميائية

- 141 -

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
VY	و تطبيقات على الخلية الكيميائية غير الانتقالية
٧£	الخلية الكيميائية الانتقالية
40	خلايا التركيز
٧٦	خلايا التركيز القطبية غير الانتقالية
٧٩	خلايا التركيز الالكتروليتية غير الانتقالية
AY	خلايا التركيز الانتقالية
۹.	جهد الاتصال
9 £	تطبيقات على القوة الدافعة الكهربية
97	الجهود القياسية وثوابت الاتزان
99	حاصل الإذابة والقوة الدافعة الكهربية
. 4	قياس رقم الهيدروجين للمحاليل بواسطة جهود الأقطاب
٠٣	قطب الهيدروجين
	العوامل التي تؤثر على قطب الهيدروجين وتجعله غير عكسي
1.5	قطب الكوبنهبدرون
1.9	القطب الزجاجي
111	المراجعا
117	الملاحق
TV	القهرسا

- في هذا الكتاب حاول المؤلف استعراض بعض الموضوعات الأساسية
 في الكيمياء الحركية والكهربية بأسلوب دقيق يعمل على
 تزويدالدارسين والباحثين بالمعلومات الأساسية .
- تعرض المؤلف في الكيمياء الحركية لسرعة التفاعل ، العوامل التي تؤثر على سرعة التفاعل ، التفاعل التي تؤثر على سرعة التفاعل ، التفاعلات المتسلسلة . وناقش درجة الحرارة على سرعة التفاعل ، التفاعلات المتسلسلة . وناقش في الكيمياء الكهربية الخلايا الكهربية ، الخلايا الجلفانية ، الخلايا الكهربية . الخلايا الكهربية .
- يخدم الكتاب قطاعاً كبيراً من الطلاب والباحثين في كليات العلوم
 والتربية والهندسة والزراعة والصيدلة وكليات البنات.
- ﴾ والناشر إذ يقدم للقارئ هذا الكتاب يأمل أن يضيف لبنة في صرح

الثقافة العربية والإسلامية كما يأمل أن يكون فيه نفع لله الما

في مجال الكيمياء الفيزيائية .



لثاشير